

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 11080109 A

(43) Date of publication of application: 26 . 03 . 99

(51) Int. Cl C07C237/12

A61K 31/16

A61K 31/165

A61K 31/195

A61K 31/215

A61K 31/40

A61K 38/00

C07C231/02

C07C237/22

C07D207/16

C07K 5/062

C07K 5/065

C07K 5/078

C12N 1/20

C12P 21/02

//(C12N 1/20 , C12R 1:07)

(21) Application number: 10193489

(22) Date of filing: 08 . 07 . 98

- (30) Priority:

09 . 07 . 97 JP 09184086

(71) Applicant

TAKEDA CHEM IND LTD

(72) Inventor:

MIYAGAWA KENICHIRO TSUBOYA SHIGETOSHI NAKAO MASAFUMI NAKANO YOSHITAKA KAMIYAMA KEIJI IZAWA MIKIO AKIYAMA YOKO NISHIKIMI YUJI

(54) POLYOLS, THEIR PRODUCTION AND USE THEREOF

(57) Abstract.

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a new compound, having strong antimicrobial activities against bacteria of the genus Helicobacter such as Helicobacter pylori, hardly causing adverse effects and useful as a pharmaceutical preparation for the Helicobacter pylori, a therapeutic agent or the like for gastric and duodenal ulers.

SOLUTION: This compound is represented by formula I

[R 1 is a (substituted) amino; R 2 is an (esterified or amidated)carboxyl; R 3 to R 4 are each a (protected) OH; Q is a (substituted) aryl], e.g. (S)-3-[(2S,3R,4R,5S)-2,3,4,6-tetrahydroxy-5-(L-

valyI-L-valy-L-leucyl)aminohexanoyl]amino-3-phenylpropionic acid. The compound represented by formula I is obtained by reacting, e.g. a compound (a salt or a reactive derivative) represented by formula II with a compound (salt) represented by formula III.

COPYRIGHT: (C)1999,JPO

$$R^{1} \xrightarrow{R^{4}} R^{5} \xrightarrow{Q} Q$$

特開平11-80109

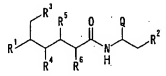
(43)公開日 平成11年(1999) 3月26日

(51) Int.Cl. ⁶	識別記号		ΡI			•			
C 0 7 C 237/12		C 0 7 C 237/12							
A 6 1 K 31/16	ACL		A 6 1	K 31	/16		ACL		
31/165	ADU			31	/165		ADU		
31/195	ADZ			31	/195		ADZ		
31/215	•		31/215						
		審査蔚求	未請求	苗求項	の数36	OL	(全 68 頁)	最終頁に続く	
(21)出願番号	特顏平10-193489		(71) 出願人 000002934						
•					武田薬	品工業権	朱式会社		
(22)出願日	平成10年(1998)7月8日				大阪府	大阪市	中央区道修明	丁四丁目1番1号	
_			(72)発	宮川 権一郎					
(31)優先権主張番号	特願平9-184086		大阪府豊能郡豊能町東ときわ台6丁目6番						
(32)優先日	平9 (1997) 7月9日		地の11						
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72)発	明者	坪谷	重利			
			大阪府大阪市淀川区新高2丁目6番28-			2丁目6番28-			
, ,					1513号				
			(72)発	明者	中尾	雅文			
		•	奈良県生駒市小瀬町720番地の74						
			(74) ft	理人	弁理士	朝日	条 忠夫	(外1名)	
•	•							最終頁に続く	

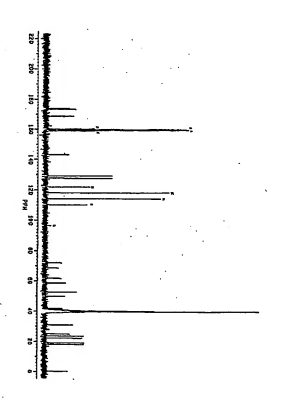
(54) 【発明の名称】 ポリオール類、その製造法および用途 (57) 【要約】

【課題】ヘリコバクター属菌に対して極めて特異的に強い抗菌性を示す抗ヘリコバクター・ピロリ剤を提供する。

【解決手段】一般式 【化1】



[式中、 R^1 は置換されていてもよいアミノ基を、 R^2 は エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基を、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 はそれぞれ保護されていてもよい水酸基を、Qは置換されていてもよいアリール基を示す〕で表される化合物またはその塩、その製造法および医薬組成物を提供する。



【特許請求の範囲】 【請求項1】式 (I) 【化1】

$$R^{1} \xrightarrow{R^{3}} R^{5} \xrightarrow{Q} Q$$

[式中、 R^1 は置換されていてもよいアミノ基を、 R^2 はエステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基を、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 はそれぞれ保護されていてもよい水酸基を、Qは置換されていてもよいアリール基を示す〕で表される化合物またはその塩。

【請求項2】 R^1 がアシルアミノ基または置換されていてもよい炭化水素基で置換されたアミノ基である請求項 1記載の化合物。

【請求項3】アシルアミノ基がアミノ酸残基で置換されたアミノ基である請求項2記載の化合物。

【請求項4】アミノ酸残基がα-アミノ酸残基である請求項3記載の化合物。

【請求項5】 R¹がアミノ基または式 【化2】

[式中、 R^7 は α -L-アミノ酸で置換されていてもよい α -L-アミノ酸で置換されていてもよいアミノ基を、 R^8 は置換されていてもよい炭化水素基を示す]で表される基であり、 R^2 がカルボキシル基であり、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 が水酸基であり、かつQがフェニル基である請求項1記載の化合物。

【請求項6】式 (V)

【化3】

〔式中、R⁷およびR⁸は請求項5記載と同意義〕で表される請求項5記載の化合物。

【請求項7】 R^8 がそれぞれ置換されていてもよい C_{1-10} アルキル基、 C_{6-14} アリール C_{1-6} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基または C_{2-10} アルキニル基である請求項5記載の化合物。

【請求項8】 R^8 が C_{1-6} アルキル基または C_{2-6} アルケニル基である請求項7記載の化合物。

【請求項9】R⁷がパリル基、パリルーパリル基、パリ ルーイソロイシル基またはパリルーロイシル基で置換さ れていてもよいアミノ基である請求項7記載の化合物。 【請求項10】 R⁸がイソプチル基またはアリル基である請求項8記載の化合物。

【請求項11】 R^1 がアミノ基である請求項1記載の化合物。

【請求項12】 (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-バリルーレーバリルーレーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸である請求項1 記載の化合物。

【請求項13】(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-バリルーL-イソロイシルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸である請求項1記載の化合物。

【請求項14】 (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-バリルーL-ロイシルーLーロイシル) アミノヘキサノイル〕アミノー3-フェニルプロピオン酸である請求項1記載の化合物。

【請求項15】(S)-3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-バリルーL-ロイシル)アミノヘキサノイル]アミノー3-フェニルプロピオン酸である請求項1記載の化合物。

【請求項16】(S)-3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル)アミノヘキサノイル]アミノー<math>3-フェニルプロピオン酸である請求項<math>1記載の化合物。

【請求項17】(S)-3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-5-((S)-2-アミノ-4-ペンテノイル)アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル]アミノ-3-フェニルプロピオン酸である請求項1記載の化合物。

【請求項18】(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノブチリル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸である請求項1記載の化合物。

【請求項19】(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6- テトラヒドロキシ-5-(L-イソロイシルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸である請求項1記載の化合物。

【請求項20】(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-メチオニルーL-ロイシル)アミノヘキサノイル]アミノー3-フェニルプロピオン酸である請求項1記載の化合物。

【請求項21】(S)-3-[(2S, 3R, 4R, 5

S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-((S) -2-(L-ノルバリル) アミノー4ーベンテノイル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸である請求項1記載の化合物。

【請求項22】請求項1記載の化合物を含有してなる医 薬組成物。

【請求項23】抗ヘリコバクター・ピロリ剤である請求 項22記載の組成物。

【請求項24】ヘリコバクター・ピロリ感染疾患予防治療剤である請求項23記載の抗ヘリコバクター・ピロリ 副

【請求項25】ヘリコバクター・ピロリ感染疾患が胃もしくは十二指腸潰瘍、胃炎、胃癌または胃MALTリンパ腫である請求項24記載の抗ヘリコバクター・ピロリ剤。

【請求項26】請求項1記載の化合物とそれ以外の抗菌 剤および/または潰瘍治療剤とを組み合わせてなる抗へ リコバクター・ピロリ剤。

【請求項27】胃粘膜付着性組成物である請求項22記 載の組成物。

【請求項28】胃粘膜付着性組成物が(a)請求項1記載の化合物、(b)脂質および/またはポリグリセリン脂肪酸エステル、および(c)水で粘性を生じる物質を含有することを特徴とする請求項27記載の組成物。

【請求項29】(c)水で粘性を生じる物質が、アクリ ル酸重合体である請求項28記載の組成物。

【請求項30】(d)水で粘性を生じる物質の膨潤剤を さらに含有する請求項28記載の組成物

【請求項31】水で粘性を生じる物質の膨潤剤が、カードランおよび/または低置換度ヒドロキシプロピルセルロースである請求項30記載の組成物。

【請求項32】式 (II)

【化4】

[式中、 R^1 は置換されていてもよいアミノ基を、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 はそれぞれ保護されていてもよい水酸基を示す]で表わされるカルボン酸またはその塩あるいはその反応性誘導体と、式 (III)

【化5】

$$R^2$$

[式中、R²はエステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基を、Qは置換されていてもよいアリール基を示す]で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする請求項1記載の化合物の製造

法。

【請求項33】式 (IV) 【化6】

$$NH_{2} \xrightarrow{R^{3}} R^{5} \xrightarrow{Q} Q$$

$$R^{4} \xrightarrow{R^{6}} H$$

【式中、R²はエステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基を、R³、R⁴、R⁵およびR⁶はそれぞれ保護されていてもよい水酸基を、Qは置換されていてもよいアリール基を示す】で表わされる化合物またはその塩と、式R⁹-X [式中、R⁹はアシル基または置換されていてもよい炭化水素基を、Xは脱離基を示す】で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする請求項1記載の化合物の製造法。

【請求項3.4】バチルス属に属し請求項5記載の化合物を生産する能力を有する微生物を培地に培養し、培養液中に該化合物を生成蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする請求項5記載の化合物の製造法。

【請求項35】微生物がバチルス・エスピーHC-70株またはバチルス・インソリタスHC-72株である請求項34記載の製造法。

【請求項36】請求項5記載の化合物の生産能を有する バチルス・エスピーHC-70株またはバチルス・イン ソリタスHC-72株。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明はポリオール類、その製造法および用途に関する。より詳しくは本発明は医薬例えば胃潰瘍、十二指腸潰瘍などの予防治療剤として有用な生理活性作用を有する化合物およびそれを含んでなる抗ヘリコバクター・ピロリ(Helicobacter pylori:以下、HPと略称することがある)剤に関する。

[0002]

【従来の技術】消化管内で有害な作用を及ぼす菌、例えばヘリコバクター・ピロリは、ヘリコバクター(Helico bacter)属に属するグラム陰性の微好気性細菌であり、胃炎、十二指腸潰瘍、胃潰瘍等の再発の大きな原因となる可能性が示唆されている。このヘリコバクター・ピロリの感染に起因する各種疾患の治療には、現在、ビスマス製剤と抗生物質の二剤併用や、ビスマス製剤、メトロニダソール(米国特許第2,944,061号)およびテトラサイクリン(例えば米国特許第2,712,517号)もしくはアモキシシリン(米国特許第3,192,198号)の三剤併用等による化学療法が行われている。プロトンポンプ阻害薬、アモキシシリンおよびクラリスロマイシンの三剤を併用することが有効であることが見出されている(Gut 1995,37巻(supplment 1):A365)(Gastroentero logy 1996,110巻:A171)。これらビスマス製剤、

抗生物質およびメトロニダゾール等は、内服の形で投与されている。一方、ポリオール類として、PCT国際出願公開 WO93/06838には 【化7】

、Acta Chemica Scandinavica B 36, 515-518 (1982)

【化8】

が合成中間体として開示されており、Carbohyd. Res., 28(2), 263 (1973)には

【化9】

がクラム陰性菌に有効であると記載されている。薬効成分の効果をより有効に発揮させ、また副作用を軽減するために、例えばアモキシシリンを胃粘膜付着性製剤とす

ることにより、胃内でのアモキシシリンの滞留時間を延長し、アモキシシリンを適当な速さで放出し、薬効成分を生体により有効に利用させる試みが行われている(WO94/00112号公報)。 また、胃の中に薬効成分を滞留させ長時間接触させることでヘリコバクター・ピロリの除菌率が高くなることが報告されている(Scand. J. Gastroenterol. 29. 16-42(1994))。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、上記の ビスマス製剤、抗生物質およびメトロニダゾール等は、 ヘリコバクター・ピロリの増殖を阻止する十分な濃度を その増殖箇所に維持するために、一日に大量投与する必 要があり、それによって嘔吐、下痢等の副作用が発現す るなど、多くの問題がある。そこで本発明は、優れた抗 菌活性、特にヘリコバクター・ピロリなどのヘリコバク ター属菌に対する強い抗菌活性を有し、副作用が少なく 臨床上優れた予防治療効果を発揮する新しい医薬を提供 するものである。また、本発明は、従来の胃粘膜付着性 製剤に比べて粘膜付着性に優れ、薬効成分の効果を飛躍 的に向上させた医薬組成物を提供するものであり、特 に、抗ヘリコバクター・ピロリ活性、副作用、効果持続 時間等の点で優れた効果を示し、かつ、より安全性の高 い抗へリコバクター・ピロリ製剤あるいは消化性潰瘍の 予防、治療、再発防止剤、例えば、胃・十二指腸潰瘍治 療剤等を提供しようとするものである。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、鋭意研究 を重ねた結果、炭素原子に特定の基:

【化10】

$$-\text{CONH} - \text{CH} - \text{CH}_2 - \text{R}^2$$

(QおよびR²は下記と同意義)が直接結合していることに化学構造上の特異性を有する式(I) 【化11】

【式中、R¹は置換されていてもよいアミノ基を、R²はエステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基を、R³、R⁴、R⁵およびR⁶はそれぞれ保護されていてもよい水酸基を、Qは置換されていてもよいアリール基を示す】で表される新規なポリオール類を初めて合成し、この化合物がその特異な化学構造上に基づいて予想外にも消化管内で有害な作用を及ぼす菌に対して優れた医薬効果特に強い抗ヘリコバクター属菌作用を有していること、さらに副作用が少ない等の臨床上の医薬として優れた性質を有していることを見い出した。また、本

発明化合物を胃粘膜付着性医薬組成物にすることにより、予想外にその抗ヘリコバクター・ピロリ作用等の薬効成分の効果を増強し、かつ安全性が高く胃粘膜付着性に優れ、薬効成分の効果を飛躍的に向上させた胃・十二指腸潰瘍治療剤等の医薬組成物が得られることを初めて見出した。そしてこれちの知見に基づき本発明を完成した

【0005】即ち、本発明は、(1)式(I) 【化12】

$$R^{1} \xrightarrow{R^{3}} R^{5} \xrightarrow{Q} Q$$

$$R^{1} \xrightarrow{R^{4}} R^{5} \xrightarrow{R^{5}} H$$

[式中、 R^1 は置換されていてもよいアミノ基を、 R^2 は エステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基を、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 はそれぞれ保護されていてもよい水酸基を、Qは置換されていてもよいアリール基を示す〕で表される化合物またはその塩、(2) R^1 がアシルアミノ基または置換されていてもよい炭化水素基で置換されたアミノ基である上記(1)記載の化合物、(3)アシルアミノ基がアミノ酸残基で置換されたアミノ基である上記(2)記載の化合物、(4)アミノ酸残基が α -アミノ酸残基である上記(3)記載の化合物、(5) R^1 がアミノ基または式

【化13】

[式中、 R^7 は α -L-アミノ酸で置換されていてもよい α -L-アミノ酸で置換されていてもよいアミノ基を、 R^8 は置換されていてもよい炭化水素基を示す〕で表される基であり、 R^2 がカルボキシル基であり、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 が水酸基であり、かつQがフェニル基である上記(1)記載の化合物、(6)式(V) 【化14】

[式中、R⁷およびR⁸は上記(5)記載と同意義]で表 される上記 (5) 記載の化合物、 (7) R⁸がそれぞれ 置換されていてもよい C_{1-10} アルキル基、 C_{6-14} アリー νC_{1-6} アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基または C_{2-10} アルキニル基である上記(5)記載の化合物、(8)R ⁸がC₁₋₆アルキル基またはC₂₋₆アルケニル基である上 記 (7) 記載の化合物、 (9) R⁷がバリル基、バリル ーバリル基、バリルーイソロイシル基またはバリルーロ イシル基で置換されていてもよいアミノ基である上記 (7) 記載の化合物、(10) R⁸がイソプチル基また はアリル基である上記(8)記載の化合物、(11)R 1がアミノ基である上記(1)記載の化合物、(12) (S) -3 - [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3,4, 6-テトラヒドロキシー5- (L-バリルーL-バ リルーLーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3 ーフェニルプロピオン酸である上記(1)記載の化合

パリルーレーイソロイシルーレーロイシル) アミノヘキ サノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸である上 記 (1) 記載の化合物、(14) (S) -3-[(2 S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-7ロキシー5ー(LーバリルーLーロイシルーLーロイシ ル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピ オン酸である上記(1) 記載の化合物、(15) (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6]ーテトラヒドロキシー5- (LーバリルーL-ロイシ ル) アミノヘキサノイル) アミノー3-フェニルプロピ オン酸である上記(1)記載の化合物、(16)(S) -3-((2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6)ーテトラヒドロキシー5- (L-ロイシル) アミノヘキ サノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸である上 記(1)記載の化合物、(17)(S)-3-[(2 S, 3R, 4R, 5S) $-5-((S)-2-7 \le J-$ 4-ペンテノイル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒ ドロキシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオ ン酸である上記(1)記載の化合物、(18)(S)-3 - [(2S, 3R, 4R, 5S) - 5 - ((S) - 2)]ーアミノブチリル) アミノー2, 3, 4,6ーテトラヒ ドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオ ン酸である上記(1)記載の化合物、(19)(S)-3 - [(2S, 3R, 4R, 5S) - 2, 3, 4, 6 -テトラヒドロキシー5-(L-イソロイシルーL-ロイ シル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロ ピオン酸である上記 (1) 記載の化合物、(20) (S) -3 - [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3,4、6-テトラヒドロキシ-5-(L-メチオニルーL ーロイシル)アミノヘキサノイル]アミノー3ーフェニ ルプロピオン酸である上記(1)記載の化合物、(2 1) (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2,3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-((S)-2-(L-ノルバリル) アミノー4ーペンテノイル) アミノ ヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸であ る上記(1)記載の化合物、 【0006】(22)上記(1)記載の化合物を含有し てなる医薬組成物、(23)抗ヘリコバクター・ピロリ 剤である上記(22)記載の組成物、(24) ヘリコバ クター・ピロリ威染疾患予防治療剤である上記(23) 記載の抗ヘリコバクター・ピロリ剤、(25)ヘリコバ クター・ピロリ感染疾患が胃もしくは十二指腸潰瘍、胃 炎、胃癌または胃MALTリンパ腫である上記(24) 記載の抗ヘリコバクター・ピロリ剤、(26)上記 (1) 記載の化合物とそれ以外の抗菌剤および/または **潰瘍治療剤とを組み合わせてなる抗ヘリコバクター・ピ** ロリ剤、(27) 胃粘膜付着性組成物である上記(2

2) 記載の組成物、(28) 胃粘膜付着性組成物が

物、(13) (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5

(a) 上記(1) 記載の化合物、(b) 脂質および/またはポリグリセリン脂肪酸エステル、および(c) 水で粘性を生じる物質を含有することを特徴とする上記(27) 記載の組成物、(29)(c) 水で粘性を生じる物質が、アクリル酸重合体である上記(28) 記載の組成物、(30)(d) 水で粘性を生じる物質の膨潤剤をさらに含有する上記(28) 記載の組成物

(31) 水で粘性を生じる物質の膨潤剤が、カードランおよび/または低置換度ヒドロキシプロピルセルロースである上記(30)記載の組成物、(32)式(II)【化15】

〔式中、 R^1 は置換されていてもよいアミノ基を、 R^3 、 R^4 、 R^5 および R^6 はそれぞれ保護されていてもよい水酸基を示す〕で表わされるカルボン酸またはその塩あるいはその反応性誘導体と、式 (III)

【化16】

〔式中、R²はエステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基を、Qは置換されていてもよいアリール基を示す〕で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする上記(1)記載の化合物の製造法、(33)式(IV)

【化17】

$$NH_2 \xrightarrow{R^3 R^5} 0 Q$$

$$R^4 \xrightarrow{R^6 H} R^2$$

【式中、R²はエステル化またはアミド化されていてもよいカルボキシル基を、R³、R⁴、R⁵およびR⁶はそれぞれ保護されていてもよい水酸基を、Qは置換されていてもよいアリール基を示す】で表わされる化合物またはその塩と、式R⁹-X [式中、R⁹はアシル基または置換されていてもよい炭化水素基を、Xは脱離基を示す】で表される化合物またはその塩とを反応させることを特徴とする上記(1)記載の化合物の製造法、(3 4)バチルス属に属し上記(5)記載の化合物を生産する能力を有する微生物を培地に培養し、培養液中に該化合物を生成蓄積せしめ、これを採取することを特徴とする上記

(5) 記載の化合物の製造法、(35) 微生物がバチルス・エスピーHC-70株またはバチルス・インソリタスHC-72株である上記(34) 記載の製造法、および、(36) 上記(5) 記載の化合物の生産能を有する

バチルス・エスピーHC-70株またはバチルス・イン ソリタスHC-72株に関する。

【0007】以下、式(I)で表される本発明化合物に おける各置換基の定義を記す。R1で示される置換され ていてもよいアミノ基としては、例えば、アミノ基、ア シルアミノ基、置換されていてもよい炭化水素基で置換 されたアミノ基等が用いられる。 R¹で示される「アシ ルアミノ基」の「アシル基」としては、R^e、R^bおよび /またはR°における「アミノ酸残基」として後述する 「アミノ酸残基」が「1個ないし複数個連結したもの」 であってもよい以外に、例えば置換されていてもよいア ルカノイル基、置換されていてもよいアロイル基、置換 されていてもよい複素環カルボニル基、置換されていて もよいカルバモイル基、置換されていてもよいチオカル バモイル基、置換されていてもよいアルキルスルホニル 基、置換されていてもよいアリールスルホニル基、置換 されていてもよいスルファモイル基、置換されていても よいアルコキシカルボニル基、置換されていてもよいア リールオキシカルボニル基などが挙げられる。 これら の中では、アミノ酸残基が1個ないし複数個連結したも の、および置換されていてもよいアルカノイル基が好ま しく挙げられる。

【0008】該「置換されていてもよいアルカノイル 基」の「アルカノイル基」としては、例えばC₁₋₂₀アル カノイル基(例えば、ホルミル、アセチル、プロピオニ ル、イソプロピオニル、ブチリル、ペンタノイル、ヘキ サノイル、ヘプタノイル、オクタノイル、ノナノイル、 ラウロイル、ウンデカノイル、ミリストイル、パルミト イル、ステアロイルなど)などが挙げられ、特にC₁₋₆ アルカノイル基(例えば、ホルミル、アセチル、プロピ オニル、イソプロピオニル、ブチリル、ペンタノイル、 ヘキサノイルなど)などが好ましい。該「置換されてい てもよいアロイル基」の「アロイル基」としては、例え ばC₇₋₁₆アロイル基(例えば、ベンソイル、1ーナフト イル、2ーナフトイルなど)などが挙げられる。該「置 換されていてもよい複素環カルボニル基」の「複素環カ ルポニル基」としては、炭素原子以外にヘテロ原子(例 えば、窒素、酸素、硫黄など)をそれぞれ1ないし4個 含む5または6員複素環カルボニル基または縮合複素環 カルボニル基(例えば、3-ピロリルカルボニル、2-イミダブリルカルボニル、1-ピラブリルカルボニル、 3-イソチアゾリルカルボニル、3-イソオキサゾリル カルボニル、ピラジニルカルボニル、2ーピリミジニル カルボニル、3ーピラジニルカルボニル、2ーインドリ **゙ジニルカルボニル、2-イソインドリルカルボニル、1** ーインドリルカルボニル、2ーフロイル、2ーテノイ ル、ニコチニル、イソニコチニル、モルホリノカルボニ ル、ピペリジノカルボニル、ピペラジノカルボニルな ど)などが挙げられる。

【0009】該「置換されていてもよいアルキルスルホ

ニル基」の「アルキルスルホニル基」としては、例えば C1-20アルキルスルホニル基(例えば、メチルスルホニ ル、エチルスルホニル、プロピルスルホニル、イソプロ ピルスルホニルなど) などが挙げられる。該「置換され ていてもよいカルバモイル基」は、カルバモイル基、モ ノ置換カルバモイル基、ジ置換カルバモイル基を含み、 その置換基としては、例えばC₁₋₆アルキル基(例え ば、メチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチ ル、イソブチルなど)、C₆₋₁₄アリール基(例えば、フ ェニル、1-ナフチル、2-ナフチルなど)、 C_{7-16} ア ラルキル基(例えば、ベンジルなどのフェニル-C₁₋₅ アルキル基など)、C1-6アルカノイル基(例えば、ア セチル、プロピオニル、イソプロピオニル、プチリルな ど)、C₇₋₁₆アロイル基(例えば、ベンゾイル、1-ナ フトイル、2ーナフトイルなど)、5または6員の複素 環カルボニル基(例えば、3-ピロリルカルボニル、2 -イミダブリルカルボニル、1-ピラブリルカルボニ ル、3-イソチアゾリルカルボニル、3-イソオキサゾ リルカルボニル、ピラジニルカルボニル、2-ピリミジ ニルカルボニル、3ーピラジニルカルボニル、2ーイン ドリジニルカルボニル、2-イソインドリルカルボニ ル、1-インドリルカルボニル、2-フロイル、2-テ ノイル、ニコチニル、イソニコチニル、モルホリノカル ボニル、ピペリジノカルボニル、ピペラジノカルボニル などの炭素原子以外にヘテロ原子(例えば、窒素、酸 素、硫黄など)をそれぞれ1ないし4個含む5または6 員複素環カルボニル基または縮合複素環カルボニル基な ど)などが挙げられる。

【0010】該「置換されていてもよいチオカルバモイ ル基」は、チオカルバモイル基、モノ置換チオカルバモ イル基、ジ置換チオカルバモイル基を含み、その置換基 としては、例えばC1-6アルキル基(例えば、メチル、 エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル など)、 C_{6-14} アリール基(例えば、フェニル、1-ナ フチル、2-ナフチルなど)、C7-16アラルキル基(例 えば、ベンジルなどのフェニルC₁₋₅アルキル基な ど)、C₁₋₆アルカノイル基(例えば、アセチル、プロ ピオニル、イソプロピオニル、ブチリルなど)、C₇₋₁₆ アロイル基(例えば、ベンゾイル、1ーナフトイル、2 ーナフトイルなど)、5または6員の複素環カルボニル 基または縮合複素環カルボニル基(例えば、3-ピロリ ルカルボニル、2-イミダゾリルカルボニル、1-ピラ **ゾリルカルボニル、3-イソチアゾリルカルボニル、3** ーイソオキサゾリルカルボニル、ピラジニルカルボニ ル、2-ピリミジニルカルボニル、3-ピラジニルカル ボニル、2-インドリジニルカルボニル、2-イソイン ドリルカルボニル、1-インドリルカルボニル、2-フ ロイル、2-テノイル、ニコチニル、イソニコチニル、 モルホリノカルボニル、ピペリジノカルボニル、ピペラ ジノカルボニルなど)などが挙げられる。

【0011】該「置換されていてもよいアリールスルホ ニル基」の「アリールスルホニル基」としては、例えば C₆₋₁₄アリールスルホニル基(例えば、ベンゼンスルホ ニル、1-ナフチルスルホニル、2-ナフチルスルホニ ルなど)などが挙げられる。該「置換されていてもよい スルファモイル基」は、スルファモイル基、モノ置換ス ルファモイル基、ジ置換スルファモイル基などを含み、 その置換基としては、例えばC₁₋₆アルキル基(例え ば、メチル、エチル、プロビル、イソプロビル、ブチ ル、イソプチルなど)、C₆₋₁₄アリール基(例えば、フ ェニル、1-ナフチル、2-ナフチルなど)、 C_{7-16} ア ラルキル基(例えば、ベンジルなどのフェニルC₁₋₅ア ルキル基など)などが挙げられる。該「置換されていて もよいアルコキシカルボニル基」の「アルコキシカルボ ニル基」としては、例えばC₁₋₂₀アルコキシーカルボニ ル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボニ ル、プロポキシカルボニル、イソプロポキシカルボニ ル、プトキシカルボニル、イソプトキシカルボニルな ど) などが挙げられる。

【0012】該「置換されていてもよいアリールオキシ カルボニル基」の「アリールオキシカルボニル基」と は、C₆₋₁₄アリールオキシーカルボニル基 (例えば、フ ェノキシカルボニル、1-ナフチルオキシカルボニル、 2-ナフチルオキシカルボニルなど)などを示す。前記 の「置換されていてもよい炭化水素基」の「炭化水素 基」としては、例えば脂肪族炭化水素基または環状炭化 水素基が用いられる。該「脂肪族炭化水素基」として は、例えば炭素数1ないし20の脂肪族炭化水素基(例 えば、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基など) などが挙げられる。該「環状炭化水素基」としては、例 えば炭素数3ないし20の環状炭化水素基(例えば、シ クロアルキル基、シクロアルケニル基、アリール基な ど)などが挙げられる。該「アルキル基」としては、例 えば、メチル、エチル、プロピル、2ープロピル、1-エチルプロピル、ブチル、1-メチルプロピル、2-メ チルプロピル、1、1ージメチルエチル、1、1ージメ チルブチル、2, 2-ジメチルプチル、ペンチル、3-メチルプチル、2,2-ジメチルプロピル、ヘキシルな どのC1-10アルキル基などが好ましい。

【0013】該「アルケニル基」としては、例えばエテニル、2-プロペニル、1-メチルエテニル、ブテニル、2-メチル-1-プロペニル、2-メチル-2-プロペニル、2-ペンテニル、3-ペンテニル、4-ペンテニル、2-ヘキセニル、5-ヘキセニルなどの C_{2-10} アルケニル基などが挙げられる。該「アルキニル基」としては、例えばエチニル、2-プロピニル、2-ブチン-1-イル、3-ペンチン-1-イル、4-ペンチン-2-イル、3-ペンチン-1-イルなどの C_{2-10} アルキニル基

などが挙げられる。該「シクロアルキル基」としては、例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチル、シクロペキシルなどのC₃₋₁₀シクロアルキル基などが挙げられる。該「シクロアルケニル基」としては、例えばシクロプテニル、シクロペンテニル、シクロペキセニル、シクロペキサジエニルなどのC₃₋₁₀シクロアルケニル基などが挙げられる。該「アリール基」としては、例えばフェニル、1ーナフチル、2ーナフチルなどのC₆₋₁₄アリール基などが挙げられる。

【0014】R¹の「置換されていてもよい炭化水素 基」の「炭化水素基」および「アシルアミノ基」の「ア シル基」において「アルカノイル基、アロイル基、複素 環カルボニル基、アルキルスルホニル基、アリールスル ホニル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカ ルボニル基」が有していてもよい置換基としては、本発 明の目的が達成される限り、特に限定されないが、例え ばアミノ基、モノーまたはジー C_{1-6} アルキルアミノ基 (例えば、メチルアミノ、エチルアミノ、プロピルアミ ノ、イソプロピルアミノ、ジメチルアミノ、ジエチルア ミノなど)、モノーまたはジーC₆₋₁₀アリールアミノ基 (例えば、フェニルアミノ、ジフェニルアミノなど)、 モノーまたはジーC₇₋₁₁アラルキルアミノ基(例えば、 ベンジルアミノなどのフェニルーC₁₋₅アルキルアミノ 基、ジベンジルアミノなどのジ(フェニルーC₁₋₅アルキ ル)アミノ基など)、アジド基、ニトロ基、ハロゲン (例えば、フッ素、塩素、臭素、ヨウ素など)、ヒドロ キシル基、 $C_{1 extsf{-6}}$ アルコキシ基(例えば、メトキシ、エ トキシ、プロポキシ、イソプロポキシ、プトキシな ど)、C₆₋₁₀アリールオキシ基(例えば、フェノキシ、 1ーナフチルオキシ、2ーナフチルオキシなど)、C 7-11アラルキルオキシ基 (例えば、ベンジルオキシなど フェニル C_{1-5} アルコキシ基など)、ホルミルオキシ 基、 C_{1-6} アルキルーカルボニルオキシ基(例えば、ア セトキシ、プロピオニルオキシなど)、C₆₋₁₀アリール ーカルボニルオキシ基(例えば、ベンゾイルオキシな ど)、C₇₋₁₁アラルキルーカルボニルオキシ基(例え ば、ベンジルカルボニルオキシなどのフェニルC₁₋₅ア ルキルカルボニルオキシ基など)、スルホニルオキシ 基、 C_{1-6} アルキルスルホニルオキシ基(例えば、メチ ルスルホニルオキシなど)、メルカプト基、 C_{1-6} アル キルチオ基(例えば、メチルチオ、エチルチオ、プロピ ルチオ、イソプロピルチオなど)、 C_{6-10} アリールチオ 基(例えば、フェニルチオ、1ーナフチルチオ、2ーナ フチルチオなど)、 C_{7-11} アラルキルチオ基(例えば、 ベンジルチオなどのフェニルC_{1~5}アルキルチオ基な ど)、ホスホノオキシ基、シアノ基、カルバモイル基、 モノーまたはジー C_{1-6} アルキルカルバモイル基(例え ば、メチルカルバモイル、エチルカルバモイル、ジメチ ルカルバモイル、ジエチルカルバモイルなど)、モノー またはジーC₆₋₁₀アリールカルパモイル基(例えば、フ

ェニルカルバモイル、ジフェニルカルバモイルなど)、 モノーまたはジーC₇₋₁₁アラルキルカルバモイル基 (例 えば、ベンジルカルバモイルなどの(フェニルーC₁₋₅ア ルキル)カルバモイル基など、ジベンジルカルバモイル などなどのジ(フェニルー C ₁₋₅アルキル) カルバモイル 基など)、カルボキシル基、C₁₋₆アルコキシーカルボ ニル基(例えば、メトキシカルボニル、エトキシカルボ ニルなど)、C₆₋₁₀アリールオキシーカルボニル基(例 えば、フェノキシカルボニル、. 1 ーナフチルオキシカル ボニル、2ーナフチルオキシカルボニルなど)、C₇₋₁₁ アラルキルオキシーカルボニル基(例えば、ベンジルオ キシカルボニルなどのフェニルー C_{1-5} アルキルオキシ ーカルボニル基など)、ホルミル基、C₁₋₆アルキルー カルボニル基(例えば、アセチル、プロピオニル、イソ プロピオニル、プチリル、ペンタノイル、ヘキサノイル など)、C₆₋₁₀アリールーカルボニル基(例えば、ベン ゾイル、1ーナフトイル、2ーナフトイルなど)、C 7-11アラルキルーカルボニル基(例えば、ペンジルカル ボニルなどのフェニルーC₁₋₅アルキルカルボニル基な ど)、スルホ基、C₁₋₆アルキルスルフィニル基(例え ば、メチルスルフィニル、エチルスルフィニルなど)、 C₆₋₁₀アリールスルフィニル基(例えば、ベンゼンスル フィニル、1ーナフチルスルフィニル、2ーナフチルス ルフィニルなど)、 C_{1-6} アルキルスルホニル基(例え ば、メチルスルホニル、エチルスルホニルなど)、C 6-10アリールスルホニル基(例えば、ベンゼンスルホニ ル、1ーナフチルスルホニル、2ーナフチルスルホニル など)、 C_{1-6} アルキル基 (例えば、メチル、エチル、プ ロビル、イソプロビル、ブチル、イソブチル、secーブ チルなど)、C₂₋₆アルケニル基(例えば、ビニル、アリ ル、2-ブテニルなど)、C₂₋₆アルキニル基(例えば、 エチニル、プロパルギルなど)、C₃₋₆シクロアルキル 基(例えば、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペ ンチル、シクロヘキシルなど)、 C_{3-6} シクロアルケニ ル基(例えば、シクロブテニル、シクロペンテニル、シ クロヘキセニル、シクロヘキサジエニルなど)、C₆₋₁₀ アリール基(例えば、フェニル、1ーナフチル、2ーナ フチルなど)、1ないし3環式複素環基(例えば、窒 素、酸素、硫黄から選ばれたヘテロ原子を1ないし4個 含む5または6員環を少なくとも1個含む1ないし3環 式複素環基:ピリジル、ピラジル、ピリミジル、キノリ ル、イソキノリル、インドリル、イソインドリル、イン ダソリル、ピリダジニル、イミダソリル、ピラソリル、 ピロリル、フリル、ベンゾフラニル、チエニル、ベンゾ チエニル、ベンズイミダソリル、キナソリル、ピロリジ ニル、ピロリニル、イミダゾリジニル、イミダゾリニ ル、ピラゾリジニル、ピラゾリニル、ピベリジル、ピベ **ラジニル、インドリジル、イソインドリジル、モルホリ** ニルなど)、1ないし3環式複素環チオ基(例えば、前 記の複素環基にチオ基が結合した基、具体的には、4 --

ピリジルチオ、2-ピリミジルチオ、1,3,4-チアジ アゾール-2-イルチオ、5-テトラゾリルチオ、2-ベンソチアソリルチオ、8-キノリルチオなど) などが 用いられる。これらの置換基は、前記「炭化水素基」お よび「アルカノイル基、アロイル基、複素環カルボニル 基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、ア ルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基」 上に化学的に許容される範囲において置換され、この置 換基の数は1ないし5、好ましくは1ないし3個であ る。ただし、置換基の数が2個以上の場合は同一または 異なっていてもよい。これらの置換基は、化学的に許さ れるならば、さらに、アミノ基、モノーまたはジーC 1-6アルキルアミノ基、ニトロ基、ハロゲン、ヒドロキ シル基、C1-6アルコキシ基、C1-6アルキルーカルボニ ルオキシ基、スルホニルオキシ基、C₁₋₆アルキルスル ホニルオキシ基、メルカプト基、C₁₋₆アルキルチオ 基、ホスホノオキシ基、シアノ基、カルバモイル基、モ ノーまたはジーC₁₋₆アルキルカルバモイル基、カルボ キシル基、C1-6アルコキシーカルボニル基、ホルミル 基、C1-6アルキルーカルボニル基、スルホ基、C1-6ア ルキルスルフィニル基などから選ばれる1ないし3個の 置換基で置換されていてもよい。

【0015】 R^1 は、また式 $R^a-R^b-R^c-NH R^a$ は水素原子または置換されていてもよいアミノ酸 残基を、 R^b および R^c は同一または異なって結合手、置 換されていてもよいアミノ酸残基または $Y-R^a-(R^a)$ は置換されていてもよいアミノ酸残基からイミノ基を除いた基を、Yは-O-、-S-または $-NR^c-(R^c)$ は 水素原子または低級アルキル基を示す)を示す)】で表 わされる基で例示することもできる。 R^a 、 R^b および/または R^c がアミノ酸残基である場合、それらはアミド

結合で結合していることが好ましい。ここで、Rº、Rb およびR°で示される「アミノ酸残基」、R^dで示される 「アミノ酸残基からイミノ基を除いた基」におけるアミ ノ酸残基およびR¹で示される「アミノ酸残基で置換さ れたアミノ基」におけるアミノ酸残基とは、カルボン酸 の母体構造の水素原子の少なくとも1つがアミノ基に置 換された基を総称するものであり、炭素数2ないし20 の母体構造を有する α - 、 β - 、 γ - または δ - アミノ 酸等が挙げられる。このようなアミノ酸の例としては、 α -アミノ酸(とりわけ α -L-アミノ酸)が好まし く、例えばアラニン、アルギニン、アスパラギン、アス パラギン酸、システイン、グルタミン酸、グルタミン、 グリシン、ヒスチジン、ロイシン、イソロイシン、リジ ン、メチオニン、フェニルアラニン、プロリン、セリ ン、トレオニン、トリプトファン、チロシン、バリン等 のアミノ酸やその他、ノルバリン、ノルロイシン、2-アミノアジピン酸、2-アミノ酪酸、2-アミノイソ酪 酸、2-アミノー4-ペンテン酸、1-アミノシクロプ ロパンカルボン酸、1-アミノシクロペンタンカルボン 酸、1-アミノシクロヘキサンカルボン酸、チロニン、 オルニチン、ヒドロキシプロリン、ヒドロキシリジン、 (2-ナフチル) アラニン、アザグリシン等のα-アミ ノ酸(とりわけα-L-アミノ酸)等が例示される。 【0016】また、ここにおけるアミノ酸としては環状 イミノ酸も含まれる。「環状イミノ酸」としては、シク ロアルカンカルボン酸またはシクロアルケンカルボン酸 のメチレン基の少なくとも1つがイミノ基に置換された ものが挙げられ、具体的にはプロリン、ヒドロキシプロ リン、

【化18】

等が挙げられ、例えばプロリン、ヒドロキシプロリンまたはピペコリン酸等が 好ましい。

そして、本明細書におけるアミノ酸残器は、一般にペプチド化学で用いられる

アミノ酸残益であってよく、前記アミノ酸より導かれるもの等が用いられる。

R^dで示される「アミノ酸残基からイミノ基(-NH-)を除いた基」としては、前記したアミノ酸残基よりイミノ基を除いた基等が用いられ、例えば直鎖状または分岐鎖状のC₁₋₁₀アルキル基(例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチル、secーブチル、tertーブチル、ペンチル、イソペンチル、ネオペンチル、tertーペンチル、1-エチルプロピル、ヘキ

シル、イソヘキシル、ヘプチル、オクチル、デシル等)、 C_{2-10} アルケニル基(例えばビニル、アリル、イソプロペニル、1-プロペニル、2-メチル-1-プロペニル、1-、2-または3-プテニル、2-エチルー1-プテニル、3-メチル-2-プテニル、1-、2-、3-または4-ペンテニル、4-メチル-3-ペンテニル、1-、2-、3-、4-または5-ヘキセニ

ル、その他特定の位置に二重結合を有するヘプテニル、 オクテニル、デセニル等)、C₇₋₂₀アラルキル基(例え ばベンジル、フェネチル、3ーフェニルプロピルなどの フェニルー C_{1-5} アルキル基、1ーナフチルメチル、2ーナフチルメチルなどのナフチルーC₁₋₅アルキル基、 9 – フルオレニルメチル等)、C₃₋₇シクロアルキル (例えばシクロプロピル、シクロプチル、シクロペンチ ル、シクロヘキシル、シクロヘプチル等)、C₃₋₇シク ロアルケニル (例えば2-シクロペンテン-1-イル、 3-シクロペンテン-1-イル、2-シクロヘキセン-1-イル、3-シクロヘキセン-1-イル等)、C₆₋₁₅ アリール(例えばフェニル、ナフチル、アントリル、フ ェナントリル、アセナフチレニル、フルオレニル等)、 C₃₋₂₀単環式もしくは縮合多環式複素環アルキル基(例 えば4ーイミダソリルメチル、3ーピリジルメチル、4 ーチアゾリルメチル、3ーインドリルメチル、3ーキノ リルメチル等)等を母体構造として有するカルボン酸よ り導かれる基等が挙げられる。

【0017】これらのアミノ酸残基およびアミノ酸残基 がイミノ基を除いた基は、それぞれ適当な位置に置換基 を1個以上好ましくは1ないし3個有していてもよく、 それらの置換基としては例えば、アミノ基、アシル置換 アミノ基、グアニジノ基、アシルグアニジノ基、アシル アミジノ基、アミジノ基、アシル基、カルバモイル基、 Nーモノーまたはジー低級アルキルカルバモイル基、カ ルポキシル基、低級アルコキシカルボニルオキシ基、ヒ ドロキシル基、アシルヒドロキシル基、低級アルコキシ 基、フェノキシ基、メルカプト基、アシルメルカプト 基、低級アルキルチオ基、フェニルチオ基、スルホ基、 シアノ基、アジド基、ニトロ基、ニトロソ基、ハロゲン 原子等が挙げられる。ここにおいてアシル置換アミノ 基、アシルグアニジノ基、アシルアミジノ基、アシルヒ ドロキシル基およびアシルメルカプト基における置換基 としての「アシル基」としては、前記したR¹の「アシ ルアミノ基」の「アシル基」と同様なもの、とりわけC ₁₋₂₀アルカノイル基(好ましくはC₁₋₆アルカノイル 基)が挙げられる。

【0018】「低級アルキルカルバモイル基」の低級アルキル基としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブチルなどのC1-6アルキル基が挙げられる。「低級アルコキシカルボニルオキシ、基」としては、例えば、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシ、ブトキシカルボニルオキシ、イソプロポキシカルボニルオキシをのC1-6級アルコキシーカルボニルオキシ、ガトキシ、イソプロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソプトキシ等のC1-6アルコキシ基等が挙げられる。「低級アルコキカーカルボニルオキシを呼びまり、ブトキシ、イソプロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシ、イソプロポキシ、イソプロポキシ、ブトキシに、イソプロポキシ、ガトキシに、イソプロポキシ、ガトキシに、イソプロポキシ、ガトキシに、イソプロポキシ、ガトキシに、イソプロポキシ、ガトキシに、イソプロポキシ、ガトキシに、イソプロポキシ、ガトキシに、イソプロポキシ、ガトキシに、イソプロポキシ、ガトキシに、イソプロポキシ、ガトキシに、インガトキン等のC1-6アルコキシ基等が挙げられる。「低級アルキルチオ基」としては例えば、メチルチオ、エチルチ

オ、プロピルチオ、イソプロピルチオ等の C_{1-6} アルキルチオ基等が挙げられる。 R° で示される低級アルキル基としては、例えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、ペンチル、ヘキシルなどの C_{1-6} アルキル基などが挙げられる。

【0019】 R^7 で示される「 α ーLーアミノ酸で置換 されていてもよいαーLーアミノ酸で置換されていても よいアミノ基」における「αーLーアミノ酸」として は、前述の R^e 、 R^b または R^c で示される「アミノ酸残 基」において例示した「αーLーアミノ酸」と同様のも のが挙げられる。R⁸で示される「置換されていてもよ い炭化水素基」としては、 R^1 で示される置換されてい てもよいアミノ基の置換基として例示された「置換され ていてもよい炭化水素基」において例示したものと同様 のものが挙げられる。 R⁸としては、例えば、それぞれ 置換されていてもよい C_{1-10} アルキル基、 C_{6-14} アリー $\nu_{C_{1-6}}$ アルキル基、 C_{2-10} アルケニル基および C_{2-10} アルキニル基等が挙げられ、好ましくは、 C_{1-6} アルキ ル基またはC₂₋₆アルケニル基およびシクロプロピルー $C_{1 ext{-}3}$ アルキル基、より好ましくはイソプチル基および アリル基が挙げられる。

【0020】 R^2 で示されるエステル化されていてもよ いカルボキシルとしては、カルボキシル基、(低級(C 1-6) アルコキシ) カルボニル(例、メトキシカルボニ ル、エトキシカルボニル、プロポキシカルボニル、イソ プロポキシカルボニル、プトキシカルボニル、イソプト キシカルボニル、tertープトキシカルボニル、secーブ トキシカルボニル、ペンチルオキシカルボニル、イソペ ンチルオキシカルボニル、ネオペンチルオキシカルボニ ル、tertーペンチルオキシカルボニル、ヘキシルオキシ カルボニルなど)、(C_{6-10} アリール)オキシカルボニ ル(例、フェノキシカルボニル、1-ナフトキシカルボ ニルなど)、(C₇₋₂₀アラルキル)オキシカルボニル (例、ベンジルオキシカルボニルなどの(フェニルー C 1-4アルキルオキシ) カルボニルなど) 、ジフェニルメ **チルオキシカルボニル、ピバロイルオキシメトキシカル** ボニル、1 - (シクロヘキシルオキシカルボニルオキ シ) エトキシカルボニルなどが挙げられる。なかでもカ **、**ルポキシル基、メトキシカルボニル基、エトキシカルボ ニル基などが好ましい。 R^2 で示されるアミド化されて いてもよいカルボキシルとしては、例えば、カルバモイ ル基および置換されたカルバモイル基が挙げられる。置 換されたカルバモイル基の置換基としては、例えば、置 換されていてもよい低級(C_{1-6})アルキル(例、メチ ル、エチル、プロピル、イソプロピル、ブチル、イソブ チル、sec. ープチル、tert. ープチル、ペンチル、イソ ペンチル、ネオペンチル、ヘキシル、イソヘキシルな ど)、置換されていてもよいC3-6シクロアルキル基 (例、シクロプロピル、シクロブチル、シクロペンチ ル、シクロヘキシルなど)、置換されていてもよいC

6-10アリール基(例、フェニル、1ーナフチル、2ーナ フチルなど)、置換されていてもよいC₇₋₁₂アラルキル 基(例、ベンジル、フェネチルなどのフェニルーCi-4 アルキル、ナフチルーC₁₋₂アルキルなど)、置換され ていてもよいC₆₋₁₀アリールスルホニル基(例、ベンゼ ンスルホニル、1-ナフタレンスルホニル、2-ナフタ レンスルホニルなど)などが挙げられ、これらの置換基 が同一又は異なって1個又は2個置換していてもよい。 該置換されていてもよい低級 (C₁₋₆) アルキル、置換 されていてもよいC₃₋₆シクロアルキル基、置換されて いてもよいC₆₋₁₀アリール基、置換されていてもよいC 7-12アラルキル基および置換されていてもよいC₆₋₁₀ア リールスルホニル基における置換基としては、ハロゲン (例、フッ素、塩素、臭素など)、1~3個のハロゲン 原子で置換されていてもよいアルコキシ基(例、メトキ シ、エトキシ、プロポキシ等のC₁₋₄アルコキシ)、1 ~3個のハロゲン原子で置換されていてもよいアルキル 基(例、メチル、エチル、プロピル等のC1-4アルキ ル)、ニトロ基、アミノ基、カルボキシル基などが挙げ られ、これらが1ないし5個置換していてもよい。ま た、置換されていてもよいアミノ基は、窒素原子上の2 個の置換基が窒素原子と一緒になって環状アミノ基を形 成していてもよく、このような環状アミノ基の例として は、1-アゼチジニル、1-ピロリジニル、ピペリジ ノ、モルホリノ、チオモルホリノ、1-ピペラジニルな どが挙げられる。R²として好ましくは、カルボキシル

【0021】Qで示される「置換されていてもよいアリ ール基」のアリール基としては、単環式または縮合多環 式の炭素数6~14の芳香族炭化水素基などが挙げられ る。該芳香族炭化水素環基としては、例えば、フェニ ル、1-または2-ナフチル、1-、2-または9-ア ントリル、1-、2-、3-、4-または9-フェナン トリル、1-、2-、4-、5-または6-アズニル基 が挙げられる。 該「アリール基」は置換可能な位置 に、任意の置換基を1ないし5個、好ましくは1ないし 3個有していてもよく、該置換基としては、アルコキシ 基(例、メトキシ、エトキシ、プロポキシ等のC1-3ア ルコキシ)、ハロゲン原子(例、フッ素、塩素、臭素、 ヨウ素)、アルキル基(例、メチル、エチル、プロピル 等のC1-3アルキル)、アミノ基、ニトロ基、シアノ基

等が挙げられる。Qとして好ましくは、フェニル基であ る。

【0022】R³、R⁴、R⁵およびR⁶で示される「保護 されていてもよい水酸基」の保護基としては、例えばメ トキシメチル、ベンジルオキシメチル、tertープトキシ メチル、2ーメトキシエトキシメチル、2-(トリメチ ルシリル) エトキシメチル、メチルチオメチル、2.--テ トラヒドロピラニル、4-メトキシ-4-テトラヒドロ ピラニル、2-テトラヒドロピラニル、ベンジル、p-メトキシベンジル、pーニトロベンジル、oーニトロベ ンジル、2,6-ジクロルベンジル、トリチル等のエー テルを形成するタイプの保護基: 例えばトリメチルシリ ル、トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、イソ プロピルジメチルシリル、ジエチルイソプロピルシリ ル、tertープチルジメチルシリル、tertープチルジフェ ニルシリル、トリベンジルシリル、トリフェニルシリ ル、メチルジフェニルシリル等のシリルエーテルを形成 するタイプの保護基;例えばホルミル、アセチル、クロ ロアセチル、ジクロロアセチル、トリクロロアセチル、 ピパロイル、ベンゾイル、ベンジルオキシカルボニル、 2-プロモベンジルオキシカルボニル等のエステルを形 成するタイプの保護基等が挙げられる。 また、R³、R ⁴、R⁵およびR⁶で示される「保護されていてもよい水 酸基」の中の任意の2つの水酸基より形成されるメチレ ンアセタール、エチリデンアセタール、4-メトキシフ ェニルエチリデンアセタール、ベンジリデンアセター ル、2,2,2-トリクロロエチリデンアセタールなどの 環状アセタール、イソプロピリデンケタール、シクロペ ンチリデンケタール、シクロヘキシリデンケタール、シ クロヘプチリデンケタール、1-フェニルエチリデンケ タール、2,4ージメトキシベンジリデンケタールなど の環状ケタール、およびメトキシメチレンアセタール、 エトキシメチレンアセタールなどの環状オルトエステル などの保護基も挙げられる。R³、R⁴、R⁵およびR ⁶は、好ましくは全てが水酸基である。式(I)で表わ される化合物として好ましくは、式(V)の立体構造を 有する化合物である。

【0023】本発明における化合物の製造法を以下に述 べる。本発明化合物(I)またはその塩は、例えば式 (II)

【化19】

【化20】

1)

[式中、記号は前記と同意義を示す] で表される化合物 またはその塩とを反応させることにより製造することが

できる。

【0024】上記反応におけるカルボン酸の反応性誘導 体は、例えば 酸ハロゲン化物法、アジド法、混合酸無 水物法("他の酸"として塩化イソプチルオキシカルボ ニルや塩化ピバル酸等が用いられる)、対称酸無水物 法、さらには縮合剤としてN, N' - カルボジイミダソー ル、N, N' ージシクロヘキシルカルボジイミド、N, N' ージイソプロピルカルボジイミド、1ーエチルー3ー (3-ジメチルアミノプロピル) カルボジイミド、N-エトキシカルボニルー2-エトキシー1,2-ジヒドロ キノリン、ジェチル ホスホロシアニダート、ジフェニ ル ホスホリルアジド、2- (1 H - ベンゾトリアゾー ルー1¬イル)-1,1,3,3-テトラメチルウロニウ ム・テトラフルオロボレイト、2- (1H-ベンソトリ アゾールー1ーイル) ー1,1,3,3ーテトラメチルウ ロニウム・ヘキサフルオロホスフェート、ベンゾトリア ソールー1-イルーオキシートリス(ジメチルアミノ) ホスホニウム・ヘキサフルオロホスフェート、ベンソト リアゾールー1ーイルーオキシートリスーピロリジノー ホスホニウム・ヘキサフルオロホスフェート、プロモー トリスーピロリジノーホスホニウム・ヘキサフルオロホ スフェート、2-(5-ノルボルネン-2, 3-ジカル ボキシイミド) ーテトラメチルウロニウム テトラフル オロボレイト等を用いる方法、また4ージメチルアミノ ピリジン、3ーヒドロキシー3,4ージヒドロー4ーオ キソー 1, 2, 3 ーベンソトリアソール、Nーヒドロキシ こはく酸イミド、Nーヒドロキシー 5 ーノルボルネンー 2,3ージカルボキシイミド、1-ヒドロキシベンソト リアソール等の存在下に上記縮合剤を作用させる方法、 もしくはこれらを用いた活性エステル法等を用いること により、製造することができる。

【0025】上記反応は、通常、溶媒中で、式 (II) で 表わされる化合物(II)に対して式(III)で表わされ る化合物 (III) を 0.5 ないし 10 モル当量用いて行わ れる。容媒としては、例えばベンゼン、トルエン、キシ レン等の芳香族炭化水素類、例えばジクロロメタン、ク ロロホルム等のハロゲン化炭化水素類、例えばヘキサ ン、ヘプタン、シクロヘキサン等の飽和炭化水素類、例 えばジエチルエーテル、テトラヒドロフラン、ジオキサ ン等のエーテル類、例えばアセトニトリル等のニトリル・ 類、例えばジメチルスルホキシド等のスルホキシド類、 例えばN, Nージメチルホルムアミド等の酸アミド類、 例えば酢酸エチル等のエステル類等または水が用いられ る。これらの溶媒は単独で用いることもできるし、また 必要に応じて二種またはそれ以上の多種類を適当な割 合、例えば1:1ないし1:10の割合で混合して用い てもよい。反応温度は、通常-80ないし100℃、好 ましくは−50ないし50℃程度である。反応時間は、 ・1ないし96時間、好ましくは1ないし72時間程度で ある。

【0026】式 (II) で示される化合物またはその塩 は、例えば Acta Chemica Scandinavica B 36, 515-518 (1982) に記載された方法に準じて合成することができ る。式 (III) で示される化合物は、自体公知の方法に 準じて合成できる。また、市販のものを用いることもあ る。また、本発明化合物 (I) またはその塩は、例えば 目的物 (I) (R^1 = NH_2)のアミノ基に置換基を導入 する反応で合成できる。その置換基としては、例えばカ ルボン酸またはその塩あるいはその反応性誘導体などが 挙げられる。即ち、本発明化合物 (I) またはその塩 は、例えば前述の式 (IV) 〔式中、記号は前記と同意義 を示す〕で表される化合物またはその塩あるいはその反 応性誘導体と式R⁹-X〔式中、R⁹はアシル基または置 換されていてもよい炭化水素基を、Xは脱離基をそれぞ れ示す] で表される化合物またはその塩あるいはその反 応性誘導体とを反応させることにより製造することがで

【0027】Rºで示されるアシル基としては、前述の R¹で示される「アシルアミノ基」の「アシル基」とし て例示したものと同様のものが挙げられる。 R⁹で示さ れる該アシル基として好ましくは、上述の「αーL-ア ミノ酸残基」が1個ないし複数個連結したもの、より好 ましくは、LーパリルーLーロイシル基または (S) -2-アミノー4ーペンテノイル基などが挙げられ、これ らはそのアミノ基、カルボキシル基、ヒドロキシル基、 カルボニル基等の部分が後述の保護基で保護されていて もよい。R⁹で示される置換されていてもよい炭化水素 基としては、前述のR¹で示される「置換されていても よい炭化水素基で置換されたアミノ基」における「置換 されていてもよい炭化水素基」として例示したものと同 様のものが挙げられる。Xで示される脱離基としては、 水酸基、ハロゲン(例、フッ素、塩素、臭素など、好ま しくは塩素)、アジド基、 C_{1-20} アシルオキシ基、C₁₋₆アルコキシ基(例えば、メトキシ、エトキシ、プロ ポキシ、イソプロポキシ、ブトキシなど)、C_{6-io}アリ ールオキシ基(例えば、フェノキシ、1-ナフチルオキ シ、2 – ナフチルオキシなど)、C₇₋₁₁アラルキルオキ シ基(例えば、ベンジルオキシなど)、ホルミルオキシ 基などが挙げられる。

【0028】 Xで示される脱離基としての C_{1-20} アシルオキシ基としては、例えば C_{1-20} アルカノイルオキシ基、好ましくは C_{1-6} アルカノイルオキシ基(例、ホルミルオキシ、アセトキシ、プロピオニルオキシ、イソプロピオニルオキシ、ブチリルオキシ、ペンタノイルオキシ、ヘキサノイルオキシ、ヘプタノイルオキシ、オクタノイルオキシ、ノナノイルオキシなど)、 C_{7-16} アロイルオキシを基(例えば、ベンゾイルオキシ、1-+フトイルオキシ、2-+フトイルオキシなど)、5または6員複素環カルボニルオキシ基または縮合複素環カルボニルオキシ基(例、3-ピロリルカルボニルオキシ、2-イ

ミダゾリルカルボニルオキシ、1-ピラゾリルカルボニ ルオキシ、3-イソチアゾリルカルボニルオキシ、3-イソオキサゾリルカルボニルオキシ、ピラジニルカルボ ニルオキシ、2-ピリミジニルカルボニルオキシ、3-ピラジニルカルボニルオキシ、2-インドリジニルカル ボニルオキシ、2-イソインドリルカルボニルオキシ、 1-インドリルカルボニルオキシ、2-フロイルオキ シ、2-テノイルオキシ、ニコチニルオキシ、イソニコ チニルオキシ、モルホリノカルボニルオキシ、ピペリジ ノカルボニルオキシ、ピペラジノカルボニルオキシな ど)、カルバモイルオキシ基、モノ置換カルバモイルオ キシ基もしくはジ置換カルバモイルオキシ基(該置換基 としては、それぞれ前述のR¹で示される「アシルアミ ノ基」の「アシル基」として例示した「置換されていて もよいカルバモイル基」における置換基として例示した ものと同様)、チオカルバモイルオキシ基、モノ置換チ オカルバモイルオキシ基もしくはジ置換チオカルバモイ ルオキシ基(該置換基としては、それぞれ前述のR¹で 示される「アシルアミノ基」の「アシル基」として例示 した「置換されていてもよいチオカルバモイル基」にお ける置換基として例示したものと同様)、 C1-20アルキ ルスルホニルオキシ基、好ましくはC1-6アルキルスル ホニルオキシ基(例えば、メチルスルホニルオキシ、エ チルスルホニルオキシ、プロピルスルホニルオキシな

 C_{1-3} アルキル基で置換されていてもよい C_{6-14} アリールスルホニルオキシ基(例えば、ベンゼンスルホニルオキシ、トルエンスルホニルオキシ、1ーナフチルスルホニルオキシ、2ーナフチルスルホニルオキシなど)、スルファモイルオキシ基、モノ置換スルファモイルオキシ基もしくはジ置換スルファモイルオキシ基(該置換基としては、それぞれ前述の R^1 で示される「アシルアミノ基」の「アシル基」として例示した「置換されていてもよいスルファモイル基」における置換基として例示したものと同様)

 C_{1-20} アルコキシーカルボニルオキシ基、好ましくは C_{1-6} アルコキシーカルボニルオキシ基(例えば、メトキシカルボニルオキシ、エトキシカルボニルオキシ、プロポキシカルボニルオキシなど)、および C_{6-14} アリールオキシーカルボニルオキシ基(例えば、フェノキシカルボニルオキシ、1-+フチルオキシカルボニルオキシ、2-+フチルオキシカルボニルオキシカルボニルオキシなど)が挙げられる。Xで示される脱離基として好ましくは、水酸基、ハロゲン、アジド基、 C_{1-20} アシルオキシ基、より好ましくは、水酸基、ハロゲン などが挙げられる。

【0029】ここにおける反応条件およびカルボン酸誘導体の合成法としては、例えば前記の化合物(II)と化合物(III)との反応と同様なものが挙げられる。式 R ーR ーR ーにおいて、R ー、R 、R 、 R の各ユニット間の結合がアミド結合あるいはエステル結合のいずれの場

合においても、他の官能基が適当な保護基により保護されていてもよいR^dのカルボン酸を活性化し、これともう一方の適当な保護基により保護されていてもよいアミンあるいはアルコール化合物とを縮合する事ができる。縮合反応の後は必要ならば精製操作を経て部分的に保護基を除去し、次の同様の縮合反応に付すこともできるし、得られた縮合生成物が保護された最終目的物の場合は全保護基を除去し、必要な場合は精製して純粋な目的物を得る事ができる。上記の一連の合成反応で用いられる種々のアミノ基、カルボキシル基、ヒドロキシル基、カルボニル基等の保護基としては下記のようなものを用いることができる。

【0030】アミノ基の保護基としては、例えばホルミ ル、アセチル、クロロアセチル、ジクロロアセチル、ト リクロロアセチル、トリフルオロアセチル、アセトアセ チル、o-ニトロフェニルアセチル等のアミドを形成す るタイプの保護基:例えばtertープトキシカルボニル、 ベンジルオキシカルボニル、p-メトキシベンジルオキ シカルボニル、pーニトロベンジルオキシカルボニル、 2-クロロベンジルオキシカルボニル、2.4-ジクロ ロベンジルオキシカルボニル、ベンズヒドリルオキシカ ルボニル、2,2,2-トリクロロエトキシカルボニル、 2-トリメチルシリルエトキシカルボニル、1-メチル -1-(4-ビフェニリル)エトキシカルボニル、9-フルオレニルメトキシカルボニル、9-アントリルメト キシカルボニル、イソニコチニルオキシカルボニル、1 -アダマンチルオキシカルボニル等のカルバメートを形 成するタイプの保護基;ならびにトリチル、フタロイル 等が挙げられる。

【0031】水酸基の保護基としては、例えばメトキシ メチル、ベンジルオキシメチル、tertープトキシメチ ル、2-メトキシエトキシメチル、2-(トリメチルシ リル) エトキシメチル、メチルチオメチル、2-テトラ ヒドロピラニル、4ーメトキシー4ーテトラヒドロピラ ニル、2-テトラヒドロピラニル、ベンジル、ローメト キシベンジル、pーニトロベンジル、oーニトロベンジ ル、2,6-ジクロルベンジル、トリチル等のエーテル を形成するタイプの保護基;例えばトリメチルシリル、 トリエチルシリル、トリイソプロピルシリル、イソプロ ピルジメチルシリル、ジエチルイソプロピルシリル、te rtープチルジメチルシリル、tertープチルジフェニルシ リル、トリベンジルシリル、トリフェニルシリル、メチ ルジフェニルシリル等のシリルエーテルを形成するタイ プの保護基;例えばホルミル、アセチル、クロロアセチ ル、ジクロロアセチル、トリクロロアセチル、ピバロイ ル、ベンゾイル、ベンジルオキシカルボニル、2-ブロ モベンジルオキシカルボニル等のエステルを形成するタ イプの保護基等が挙げられる。カルボキシル基の保護基 の好適な例としては、例えばメチル、エチル、メトキシ メチル、メトキシエトキシメチル、ベンジルオキシメチ

ル、tertーブチル、ベンジル、pーメトキシベンジル、pーニトロベンジル、oーニトロベンジル、ベンズヒドリル、トリチル、2,2,2ートリクロロエチル、2ートリメチルシリルエチル、アリル、シクロヘキシル、シクロペンチル、フェナシル等のエステルを形成するタイプの保護基;例えばトリメチルシリル、トリエチルシリル、tertーブチルジメチルシリル、イソプロピルジメチルシリル、ジメチルフェニルシリル等のシリルエステルを形成するタイプの保護基等が挙げられる。

【0032】カルボニル基の保護基としては、例えばジ メチル、ジエチル、ジベンジル、ジアセチル等のアセタ ールやケタール、もしくはジチオアセタールやジチオケ タールを形成するタイプの保護基;置換されていてもよ い1,3-ジオキサン、1,3-ジオキソラン類を形成す るタイプや1,3-ジチアンや1,3-ジチオランを形成 するタイプ、さらには、N, N - ジメチル、2, 4 - ジニ トロフェニル等の置換ヒドラゾンを形成するタイプの保 護基等が挙げられる。これらのアミノ基の保護基、水酸 基の保護基、カルボニル基の保護基およびカルボキシル 基の保護基を除去する方法としては、例えば酸による方 法、塩基による方法、還元による方法、紫外線による方 法、ヒドラジンによる方法、フェニルヒドラジンによる 方法、Nーメチルジチオカルバミン酸ナトリウムにる方 法、テトラブチルアンモニウムフルオリドによる方法、 酢酸パラジウムによる方法、塩化水銀による方法、ルイ ス酸による方法等が挙げられ、これら一般的な方法ある いはその他の公知の手段を適宜選択して用いることがで きる。ここで、酸による方法は、アミド、エステル、シ リルエステル、シリルエーテル等を加水分解する一般的 な方法の一つであり、対応する保護基の脱離に適用され る。例えばtertープトキシカルボニル、pーメトキシベ ンジルオキシカルボニル、ベンズヒドリルオキシカルボ ニル、9-アントリルメトキシカルボニル、1-メチル -1- (4-ピフェニル) エトキシカルボニル、ダマン チルオキシカルボニル、トリチル等で保護されたアミノ 基;例えばメトキシメチル、tertーブトキシメチル、2 ーテトラヒドロピラニル、4ーメトキシー4ーテトラヒ ドロピラニル、2ーテトラヒドロフラニル、トリチル等 で保護されたヒドロキシル基等の脱保護にも繁用され る。使用される酸の好適な例としては、例えばギ酸、ト リフルオロ酢酸、ベンゼンスルホン酸、pートルエンス ルホン酸等の有機酸;例えば塩酸、臭化水素酸、硫酸等 の無機酸等が挙げられる。

【0033】塩基による方法は、酸による方法と同様にアミド、エステル等を加水分解する一般的な方法の一つであり、対応する保護基の脱離に適用される。例えば、9ーフルオレニルメトキシカルボニルで保護されたアミノ基の脱保護には有機塩基類が有効に用いられる。使用される塩基の好適な例としては、例えば水酸化リチウム、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム等の水酸化アル

カリ金属、水酸化マグネシウム、水酸化カルシウム等の 水酸化アルカリ土類金属、炭酸ナトリウム、炭酸カリウ ム等の炭酸アルカリ金属、炭酸マグネシウム、炭酸カル シウム等の炭酸アルカリ土類金属、炭酸水素ナトリウ ム、炭酸水素カリウム等の炭酸水素アルカリ金属、酢酸 ナトリウム、酢酸カリウム等の酢酸アルカリ金属、リン 酸カルシウム、リン酸マグネシウム等のリン酸アルカリ 土類金属、リン酸水素ニナトリウム、リン酸水素ニカリ ウム等のリン酸水素アルカリ金属ならびにアンモニア水 等の無機塩基;例えばトリメチルアミン、トリエチルア ミン、ジイソプロピルエチルアミン、ピリジン、ピコリ ン、Nーメチルピロリジン、ピペリジン、Nーメチルピ ペリジン、Nーメチルモルホリン、1,5ージアザビシ クロ〔4.3.0〕ノン-5-エン、1,4-ジアザビシ クロ〔2.2.2〕オクタン、1,8-ジアザビシクロ [5.4.0] - 7 - ウンデセン等の有機塩基等が挙げら れる。

【0034】還元による方法は、例えばトリクロロアセ チル、トリフルオロアセチル、o-ニトロフェニルアセ チル、2,2,2ートリクロロエトキシカルボニル、ベン ジルオキシカルボニル、pーニトロベンジルオキシカル ボニル、2,4ージクロロベンジルオキシカルボニル、 イソニコチニルオキシカルボニル、トリチル等で保護さ れたアミノ基;例えばベンジル、p-ニトロベンジル等 で保護されたヒドロキシル基;例えばベンジルオキシメ チル、ベンジル、pーニトロベンジル、フェナシル、 2, 2, 2-トリクロルエチル、ベンズヒドリル等で保護 されたカルボキシル基等の脱保護に適用される。使用さ れる還元法の好適な例としては、例えば水素化ホウ素ナ トリウムによる還元、亜鉛/酢酸による還元、接触還元 等が挙げられる。紫外線による方法は、例えばo-ニト ロベンジルで保護されたヒドロキシル基ならびにカルボ キシル基の脱保護に用いられる。ヒドラジンによる方法 は、例えばフタロイルで保護されたアミノ基(例えばフ タルイミド基等)の脱保護に用いられる。フェニルヒド ラジンによる方法は、例えばアセトアセチルで保護され たアミノ基の脱保護に用いられる。

【0035】Nーメチルジチオカルバミン酸ナトリウムによる方法は、例えばクロロアセチルで保護されたアミノ基ならびにヒドロキシル基の脱保護に用いられる。テトラブチルアンモニウムフルオリドによる方法は、例えば2ートリメチルシリルエチルカルバメート、シリルエーテル類ならびにシリルエステル類から保護基を除去し、それぞれアミノ基、ヒドロキシル基ならびにカルボキシル基を得る方法として用いられる。酢酸パラジテによる方法は、例えばアリルエステルから保護基を除去してカルボキシル基を得る方法として用いられる。塩化水銀による方法は、例えばメチルチオメチルで保護さる方法は、例えばメートキシメチルで保護さる方法は、例えば2ーメトキシエトキシメチルで保護さ

れたヒドロキシル基の脱保護に用いられる。使用される ルイス酸の好適な例としては、例えば臭化亜鉛、四塩化 チタン等が挙げられる。また上記した一連の反応で得ら れる、中間体、生成物、最終生成物は、必要に応じて、 公知のあるいはそれに準ずる分離精製手段、例えば濃 縮、減圧濃縮、溶媒抽出、晶出、再結晶、転溶、クロマ トグラフィー等により単離精製することができる。 【0036】また、本発明化合物 (例えば、上記 (1 2) 、 (13) 、 (14) 、 (15) および (16) に記載され た化合物) は微生物を用いることより製造できる。本製 造法において用いられる微生物としては、例えば日本国 奈良県の土壌から分離したバチルス・エスピー HC-70株 (Bacillus sp. HC-70;以下「HC-70 株」と称することもある)、日本国愛知県の土壌から分 離したバチルス・インソリタス HC-72株 (Bacillu s insolitus HC-72;以下「HC-72株」と称すること もある)があげられる。HC-70株の分類学的性状に ついて、常法に従って調べたところ、本菌は通性嫌気性 のグラム陽性の運動性桿菌で、細胞の大きさは1.3~ 1.4 μm×3.0~4.2 μm であった。内性胞子形成が 認められ、胞子の形状は楕円形、形成部位は細胞の中央 で胞子嚢の膨張は認められなかった。本菌の化学分類学 的性状としては細胞壁ジアミノピメリン酸として meso-ジアミノピメリン酸 (meso-DAP) を含み、キノン系はメ ナキノンー7 (MK-7) であり、DNAのG+C含量は3 5.0 mol%であった。主要な菌体脂肪酸は iso-C_{15:0}、 C_{16:0}、anteiso-C_{17:0}であった。Bergey's Manual of Systematic Bacteriology Vol. 2の分類基準から本菌 はバチルス属に属する微生物 (Bacillus sp.) と同定さ れた。本菌は肉汁寒天培地で旺盛に増殖し、カゼイン、 ゲラチンおよびでん粉分解能が陽性である。一方、 H C-72株の分類学的性状について、常法に従って調べ たところ、本菌は 好気性のグラム陽性、運動性の桿菌 で、細胞の大きさは1.3 ×3.0~4.2μm であっ た。胞子の形状は球形、形成部位は細胞の中央で胞子嚢 の膨張は認められなかった。本菌の化学分類学的性状と しては細胞壁ジアミノピメリン酸として meso-ジアミノ ピメリン酸 (meso-DAP) は含まれておらず、キノン系は メナキノンー7 (MK-7) であり、DNAのG+C含量は · 3 6.8 mol%であった。主要な菌体脂肪酸は iso-C 15:0、anteiso-C_{16:1}、anteiso-C_{17:1}であった。Berg ey's Manual of Systematic Bacteriology Vol. 2の分 類基準から本菌はパチルス属に属する微生物(Bacillus sp.) と同定された。 さらに、本菌は糖からの酸生 成、ゲラチン分解、食塩要求性がすべて認められなかっ たことから、バチルス・インソリタス (Bacillus insol itus)と同定された。

【0037】上記バチルス・エスピー HC-70株は、財団法人発酵研究所 (IFO) に1997年6月20日から寄託番号IFO 16098として、また、日本国

通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(NIBH,日本国茨城県つくば市谷田部町東1丁目1番3号)に1997年7月2日から寄託番号FERM BP-6001として寄託されている。 また、バチルス・インソリタス HC-72株は、財団法人発酵研究所(IFO)に1998年6月1日から寄託番号IFO 16179として、また、日本国通商産業省工業技術院生命工学工業技術研究所(NIBH)に1998年6月8日から寄託番号FERM BP-6385として寄託されている。

【0038】バチルス属菌は、微生物の一般的性質として自然的または変異剤によって変異を起こし得る。例えばX線、ガンマー線、紫外線等の放射線の照射、種々の薬剤による処理または薬剤を含有する培地上での培養、その他の手段で変異させて得られる多くの変異株、あるいは自然的に得られる突然変異株であっても、HC-70関連化合物(例、HC-70I、HC-70III、HC-70II 、HC-70II、HC-70II 、HC-70II 、H

【0039】本発明方法の培養に用いられる培地は用い られる菌株が利用し得る栄養源を含むものなら、液状で も固状でもよいが、大量に処理するときには液体培地を 用いるのがより適当である。培地には同化し得る栄養 源、消化し得る窒素源、無機物質、微量栄養素を適宜配 合される。炭素源としては、例えばブドウ糖、乳糖、シ ョ糖、麦芽糖、デキストリン、でん粉、グリセリン、マ ンニトール、ソルビトール、ミオイノシトール、油脂類 (例、大豆油、オリーブ油、ヌカ油、ゴマ油、ラード 油、チキン油など)、窒素源としては、例えば肉エキ ス、酵母エキス、乾燥酵母、大豆粉、コーン・スチープ ・リカー、ペプトン、綿実粉、廃糖蜜、尿素、アンモニ ウム塩類(例、硫酸アンモニウム、塩化アンモニウム、 硝酸アンモニウム、酢酸アンモニウムなど) その他が用 いられる。さらにナトリウム、カリウム、カルシウム、 マグネシウムなどを含む塩類、鉄、マンガン、亜鉛、コ バルト、ニッケルなどの金属塩、りん酸、ホウ酸などの 塩類や酢酸、プロピオン酸などの有機酸の塩類が適宜用 いられる。その他、アミノ酸(例、グルタミン酸、アス パラギン酸、アラニン、リジン、バリン、メチオニン、 プロリン等)、ビタミン類(例、ビタミンB₁、ビタミ ンB₂、ニコチン酸、ビタミンB₁₂、ビタミンC等)、 核酸類(例、プリン・ヌクレオチド、ピリミジン・ヌク レオチドおよびその誘導体) 等を含有させてもよい。も ちろん培地の p Hを調節する目的で無機または有機の 酸、アルカリ類、緩衝剤等を加え、あるいは消泡の目的 で油脂類、表面活性剤等の適量を添加される。

【0040】培養の手段は静置培養、振盪培養あるいは 通気撹拌培養等の適宜の手段を選択し得る。大量の処理 には、いわゆる深部通気撹拌培養によるのが望ましいこ とはいうまでもない。培養の条件は培地の状態、組成、 菌株の種類、培養の手段によって一定しないのは当然で あるが、それらは通常15℃~37℃の温度で、初発pH約5~9付近に選択するのがよい。とりわけ、培養中期の温度は20℃~30℃、また初発pHは約6~8の条件が望ましい。培養時期も前記の諸条件により一定しないが、該目的化合物濃度が最大となるまで培養するのがよい。これに要する時間は液体培地を用いる振盪培養または通気撹拌培養の場合は通常約1~10日間程度である。上記のように培養することによって、後述する化合物 HC-70I、HC-70II、HC-70III およびその類縁体

(例えば、HC-70I-A、HC-70I-B など)が生成蓄積され、それぞれの化学的性質に従って培養物から抽出、精製することが可能である。培養物から目的とする HC-70 I、HC-70II、HC-70II およびその類縁体 (例えば、HC-70I-A、HC-70I-B など)を採取するには、微生物の生産する代謝物をその微生物培養物から採取するのに通常使用される分離手段が適宜利用される。例えば、HC-70I、HC-70II、HC-70II およびその類縁体 (例えば、HC-70I-A、HC-70I-Bなど)は水溶性両性物質の性質を示し、主として培養上清中に含まれるので、まず培養液から ろ過あるいは遠心分離によって菌体を除去する。

【0041】得られた培養上清液をさらに精製し、純粋 なHC-70I、HC-70II、HC-70III およびその類縁体 (例え ば、HC-70I-A、HC-70I-B など) を得るには周知の種々 のクロマトグラフィー法が有利に用いられる。クロマト グラフィーの担体としては活性炭〔例、クロマト用活性 炭または粒状白鷺炭(武田薬品工業社製)等〕、吸着性 樹脂[例、ダイヤイオンHP-20、HP-20Sまた はHP-20SS、セパビーズSP-207またはSP - - 8 5 0 (三菱化学社製)、アンバーライトXAD- I またはXAD-II (ローム・アンド・ハース社製、米 国)等〕、微結晶セルロース [例、アビセル(旭化成社 製)、フナセル (フナコシ株式会社製) 等]、シリカゲ ル [例、キーゼルゲル60 (メルク社製、ドイツ) 等] など化合物の吸着性の差を利用するもの、または陽イオ ン交換樹脂[例、アンバーライトIR-120、IRC -50またはCG-50 (ローム・アンド・ハース社 製、米国)、ダウエックス50W(ダウ・ケミカル社 製、米国)、ダイヤイオンPK-216またはUBK-5 1 0 L (三菱化学社製) 、CNP-8 0 (バイエル社 製、ドイツ)等〕、陰イオン交換樹脂〔例、アンバーラ イトIRA-402、IRA-67またはIRA-68 (ローム・アンド・ハース社製、米国) 、ダウエックス 1(ダウ・ケミカル社製、米国)、ダイヤイオンSA-21A、PA-406、 PA-412またはWA-3 0 (三菱化学社製) 等]、イオン交換セルロース [C Mーセルロース (ファルマシア社製、スウェーデン) 等〕、イオン交換セファデックス〔例、QAEーセファ デックスまたはCM-セファデックス(ファルマシア社 製、スウェーデン)等〕など化合物の官能基の差を利用 するもの、あるいは分子ふるい性担体〔例、セファデッ

クスG-10またはLH-20 (ファルマシア社製、スウェーデン) 等〕など化合物の分子量の差を利用するもの等が有利に用いられる。

【0042】クロマトグラフィーに用いる溶媒として は、担体の種類、性質によって組み合わせが異なるが、 例えば水、アルカリ(例、水酸化ナトリウム、水酸化カ リウム、炭酸水素ナトリウム、アンモニア等)含有水溶 液、酸(例、塩酸、硫酸、酢酸、ギ酸、リン酸等)含有 水溶液、塩類含有水溶液(例、食塩水、酢酸緩衝液、リ ン酸緩衝液等)および水と混和し得る有機溶媒(例、メ **タノール、エタノール、イソプロピルアルコール、アセ** トン、アセトニトリル等)などの単独あるいは適宜の割 合の混合溶媒が用いられる。また、本発明においては目 的化合物を精製する場合に分取用高速液体クロマトグラ フィー(HPLC)法も有利に用いられる。この方法を 適用する場合、担体としてはオクタデシルシラン(OD S)系、ポリマー系およびシリカゲル系のものが有利に 用いられる。例えばODS系の場合、YMCゲル(ワイ エムシイ社製) あるいはTSKゲル (東ソー社製) など が、ポリマー系の場合、ポリマーにオクタデシル基を導 入したODP(旭化成社製)あるいはポリマーにポリア ミンを導入したNH2P(旭化成社製)などが用いられ る。移動相としては水、酸含有水溶液、塩類含有水溶 液、メタノール、アセトニトリルなどの単独あるいは適 宜の割合の混合溶液が有利に用いられる。さらに、本発 明においては目的化合物を精製する場合に結晶化も有利 に用いられる。結晶化に用いる溶媒としては、例えば 水、メタノール、エタノール、イソプロピルアルコー ル、アセトン、アセトニトリルなどの単独あるいは適宜 の割合の混合溶媒が用いられる。後述する実施例1およ び2で得られたHC-70I、IIおよびIIIの物理化学的 性質を以下に示す。(それぞれ化合物1、化合物2、化 合物3と称する)

【0043】HC-70I(化合物1)

- 1) 外観:無色結晶
- 2) 比旋光度:-89° (c=0.53、0.1N HCl、24℃)
- 3) 分子量: FAB-マススペクトル; m/z 654 (M+H)⁺
- 4)元素分析値:(%)(水分1モルとして計算)

実測値; C, 55.23; H, 8.03; N, 10.47

計算値;C, 55.43; H, 7.95; N, 10.42

- 5) 分子式: C₃₁H₅₁N₅O₁₀
- 6) UVスペクトル: λ max (ε)

水中; 258 nm (310)

7) I Rスペクトル: KBr 錠剤中、主な吸収を示す (波数、cm⁻¹)。

3300, 2960, 1640, 1540, 1400, 1050, 700

8) 13 C-NMRスペクトル: DMSO- d_6 中、以下のシグナルが認められる。(75 MHz、 δ ppm: 図1)

172. 8, 172. 6, 172. 4, 172. 3, 170. 7, 142. 6, 128. 0, 1 26. 5, 126. 5, 71. 0, 70. 9, 67. 2, 60. 5, 59. 1, 57. 2, 51. 1, 50. 9, 49. 0, 41. 1, 40. 5, 30. 9, 30. 7, 24. 0, 23. 0, 21. 3, 19. 3, 19. 1, 18. 1, 16. 8

9) アミノ酸分析:6 N塩酸中、1 1 0 ℃で 7 2 時間加水分解後、分析。

ロイシン(1モル)、バリン(2モル)

10) 呈色反応:

陽性;ニンヒドリン、グレイグ・リーバック反応

陰性;エールリッヒ、坂口反応

11) 高速液体クロマトグラフィー (HPLC):

カ ラ ム;YMC-Pack ODS-A, A-312, 150×6.0 mm (ワイエムシイ社製)

移 動 相;15%(v/v)アセトニトリル/0.02Mリン酸緩 衝液 (pH 4.5)

流 速; 1.0 m l / 分

検 出 法; UV吸収、214 nm

保持時間:16.8分

12) 薄層クロマトグラフィー (TLC):

担 体;シリカゲル60F₂₅₄、0.25 mm (メルク社 製、ドイツ)

展開溶媒;n-ブタノール/酢酸/水(12:3:5)

Rf值;0.45

【0044】HC-70II(化合物2)

- 1) 外観:無色結晶
- 2) 比旋光度: -69° (c=0.50、0.1N HC l、24℃)
- 3) 分子量: FAB-マススペクトル; m/z 555 (M + H)⁺
- 4) 元素分析値: (%) (水分3モルとして計算)

実測値; C, 51.44; H, 7.84; N, 9.32

計算値; C, 51.30; H, 7.95; N, 9.20

- 5)分子式: C₂₆H₄₂N₄O₉
- 6) UVスペクトル: λ max (ε)

水中; 257 nm (270)

- 7) I Rスペクトル: KBr 錠剤中、主な吸収を示す (波数、cm⁻¹)。3370, 2970, 2940, 1680, 1630, 152 0, 1400, 1050, 690
- 8) 13 C-NMRスペクトル: DMSO- d_6 /トリフルオロ酢酸(9:1)中、以下のシグナルが認められる。(75 MHz 、 δ ppm : 図2)

173. 3, 173. 0, 172. 7, 168. 3, 142. 6, 128. 7, 127. 4, 1 27. 1, 71. 9, 71. 5, 68. 1, 61. 2, 58. 0, 52. 0, 49. 5, 41. 5, 40. 8, 30. 5, 24. 6, 23. 4, 21. 9, 18. 8, 17. 9

9) アミノ酸分析: 6 N塩酸中、110℃で24時間加水分解後、分析。

ロイシン(1モル)、バリン(1モル)

10) 呈色反応:

陽性; ニンヒドリン、グレイグ・リーバック反応

陰性;エールリッヒ、坂口反応

11) 高速液体クロマトグラフィー(HPLC):

カ ラ ム; YMC-Pack ODS-A, A-312, 150 × 6.0 mm (ワイエムシイ社製)

移 動 相; 15%(v/v)アセトニトリル/0.02Mリン酸緩

衝液 (pH 4.5) 流 速; 1.0 m l /分

検 出 法; UV吸収、214 nm

保持時間;8.1分

12) 薄層クロマトグラフィー (TLC):

担 体;シリカゲル60F₂₅₄、0.25 mm (メルク

社製、ドイツ)

展開溶媒;n-プタノール/酢酸/水(12:3:5)

Rf值;0.41

【0045】HC-70III(化合物3)

- 1) 外観:無色結晶
- 2) 比旋光度: -67° (c=0.55、0.1N HC l、24℃)
- 3) 分子量: FAB-マススペクトル; m/z 456 (M + H)⁺
- 4) 元素分析値: (%) (水分1モルとして計算)

実測値; C, 53.14; H, 7.14; N, 8.98

計算值; C, 53.27; H, 7.45; N, 8.87

- 5)分子式: C21H33N3O8
- 6) UVスペクトル: λ max (ε)

水中; 257 nm (350)

- 7) I Rスペクトル: KBr錠剤中、主な吸収を示す (波数、cm⁻¹)。3390, 2970, 2930, 1660, 1540, 140 0, 1070, 1050, 700
- 8) ¹³C-NMRスペクトル: DMSO-d₆中、以下の シグナルが認められる。(75 MHz、δ ppm: 図3)

174. 3, 172. 9, 172. 4, 142. 7, 127. 9, 126. 5, 71. 2, 7 0. 8, 67. 6, 60. 9, 52. 3, 51. 2, 49. 0, 42. 8, 41. 3, 23. 9, 23. 0, 21. 7

9) アミノ酸分析: 6 N塩酸中、110℃で24時間加水分解後、分析。

ロイシン(1モル)

10)呈色反応:

陽性;ニンヒドリン、グレイグ・リーバック反応

陰性;エールリッヒ、坂口反応

11) 高速液体クロマトグラフィー (HPLC):

カ ラ ム; YMC-Pack ODS-A, A-312, 150 × 6.0 mm (ワ イエムシイ社製)

移 動 相;15%(v/v)アセトニトリル/0.02Mリン酸緩 衝液 (pH 4.5)

流 速; 1.0 m l /分

検 出 法; UV吸収、214nm

保持時間; 6.0分

12) 薄層クロマトグラフィー (TLC):

担 体;シリカゲル60F₂₅₄、0.25 mm(メルク

社製、ドイツ)

展開溶媒;n-ブタノール/酢酸/水 (12:3:5) Rf 値;0.35

【0046】 HC-701、II および III(それぞれ、

化合物1、2、3)の構造式は下記の通りである。 【化21】

【0047】化合物1は、(S) -3- [(2S, 3 R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(LーバリルーLーバリルーLーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸(HC-70I、実施例2の化合物)、化合物2は、(S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(LーバリルーLーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸(HC-70II、実施例1の化合物)、また、化合物3は、(S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(Lーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸(HC-70III、実施例1の化合物)である。

【0048】 R^1 = NH_2 である化合物またはその塩は、化合物1、2あるいは3またはその塩を酵素と反応

させることにより製造することができる。用いられる酵素としては、例えばエキソペプチダーゼ、(例、ロイシンアミノペプチダーゼ等)、蛋白分解酵素 [例、アクチナーゼE (科研製薬社製)等〕などが挙げられる。該反応は、通常水溶液中で行われ、pHを調整する目的で無機または有機の酸またはアルカリ類、緩衝剤などを加えても差し支えない。反応温度は、酵素反応が進行する限り特に限定されないが、通常約10℃ないし50℃、好ましくは20℃ないし40℃で行われる。反応時間は、用いられる酵素の種類および量、反応温度、溶液のpHなどにより異なるが、通常数分から数十時間反応させる。【0049】この様にして得られるR¹=NH2の化合物(化合物5)の構造式は下記の通りである。【化22】

OH | | CH₂ OH OH OH

【0050】式(I)で表される化合物またはその塩は、以下、化合物(I)と称することもある。本発明化合物(I)の塩としては薬理学的に許容しうる塩基との

ONHーCH-CH₂ーCOOH 塩または酸との塩があげられる。塩基との塩としては、 例えばアルカリ金属(例、ナトリウム、カリウム等)と の塩あるいはアルカリ土類金属(例、カルシウム、マグネシウム等)との塩などが挙げられる。酸との塩としては、例えば無機酸(例、塩酸、臭化水素、ヨウ化水素、硫酸、リン酸等)との塩あるいは有機酸(例、酢酸、プロピオン酸、乳酸、コハク酸、マレイン酸、酒石酸、メタコン酸、グルコン酸、アスコルビン酸、安息香酸、メタンスルホン酸、pートルエンスルホン酸、ケイ皮酸、フマル酸、リンゴ酸、シュウ酸等)との塩などが挙げられる。また、一般式(I)で表される化合物またはその水 和物および非水和物も本発明の範囲に包含されるもので ある。

【0051】本発明化合物(I)は、自体公知の手段、 例えば、溶媒抽出、液性変換、転溶、晶出、再結晶、ク ロマトグラフィーなどによって単離、精製することがで きる。また、本発明化合物(I)の原料化合物またはそ の塩は、前記と同様の公知の手段などによって単離、精 製することができるが、単離することなくそのまま反応 混合物として次の工程の原料として供されてもよい。本 発明化合物 (I) が、光学異性体、立体異性体、位置異 性体または回転異性体を含有する場合には、これらも本 発明化合物に包含されるとともに、自体公知の合成手 法、分離手法によりそれぞれ単品として得ることができ る。例えば、本発明化合物に光学異性体が存在する場合 には、該化合物から分割された光学異性体も本発明に包 含される。光学異性体は自体公知の方法により製造する ことができる。具体的には、光学活性な合成中間体を用 いるかもしくは最終物のラセミ体の混合物を常法に従っ て光学分割することにより光学異性体を得る。光学分割 法としては、自体公知の方法、例えば、下記の分別再結 晶法、キラルカラム法、ジアステレオマー法などが用い られる。

【0052】(1)分別再結晶法

ラセミ体と光学活性な化合物とで塩を形成させ、これを 分別再結晶法によって分離し、所望により、中和工程を 経てフリーの光学異性体を得る方法。

(2) キラルカラム法

ラセミ体またはその塩を光学異性体分離用カラム(キラルカラム)にかけて分離する方法。例えば、液体クロマトグラフィーの場合、ENANTIO-OVM(トーソー社製)などのキラルカラムに光学異性体の混合物を添加し、水、種々の緩衝液(例、リン酸緩衝液など)、有機溶媒(例、エタノール、メタノール、アセトニトリルなど)を単独あるいは混合した溶液として展開させることにより、光学異性体を分離する。また、例えば、ガスクロマトグラフィーの場合、CP-Chirasil-DeXCB(ジーエルサイエンス社製)などのキラルカラムを使用して分離す

(3) ジアステレオマー法

ラセミ体の混合物を光学活性な試薬と化学反応によって ジアステレオマーの混合物とし、これを通常の分離手段 (例えば、分別再結晶、クロマトグラフィー法など)な どを経て単一物質とした後、加水分解反応などの化学的 な処理により光学活性な試薬部位を切り離すことにより 光学異性体を得る方法。例えば、本発明化合物が分子内 に水酸基または1ないし2級アミノ基を有する場合、該 化合物と光学活性な有機酸(例えば、MTPA〔αーメ トキシーαー(トリフルオロメチル)フェニル酢酸〕、 (一)ーメントキシ酢酸など)などとを縮合反応に付す ことにより、それぞれエステル体またはアミド体のジア 【0053】本発明化合物(I)またはその塩(以下、 「本発明化合物」と略記することもある) は、毒性が低 く、優れた医薬用生理活性作用を有し、例えば抗菌作 用、特にヘリコバクター・ピロリに代表されるヘリコバ クター属菌に対する強い抗菌活性を有するために、ヘリ コバクター・ピロリの感染または/および感染したヘリ コバクター・ピロリが産生するアンモニアに起因する疾 患〔例えば、十二指腸潰瘍、胃潰瘍、胃炎(慢性胃炎を 含む)、胃癌、胃MALTリンパ腫、肝性脳症、糖尿 病、じんま疹など〕の予防又は治療に有効である。従っ て、本発明化合物(I)を含有する本発明組成物(製 剤) は、例えば安全な抗菌剤および抗潰瘍剤などとし て、ヒト等の哺乳動物(例えば、人、犬、猫、サル、ラ ット、マウス、馬、牛等) に、単独または薬理学的に許 容されうる単体と共に、経口的又は非経口的に投与する ことができるが、通常は経口的な投与が好ましい。経口 投与する場合の剤形の例としては、例えば錠剤(糖衣 錠、フィルムコーティング錠を含む)、丸剤、顆粒剤、 細粒剤、散剤、カプセル剤(ソフトカプセル剤を含 む)、シロップ剤、乳剤、懸濁剤等があげられる。ま た、非経口投与する場合の剤形としては、例えば注射 剤、注入剤、点滴剤、坐剤等があげられる。

【0054】本発明の胃粘膜付着性組成物(胃粘膜付着性製剤)としては、例えば、(a)抗ヘリコバクター・ピロリ作用を示す本発明化合物(I)、(b)脂質および/またはポリグリセリン脂肪酸エステル、および

- (c) 水で粘性を生じる物質(水の存在により胃粘膜に吸着するに十分な粘性を生じる物質、以下、粘性物質ということもある)を含有する組成物である。 該組成物は、例えば、胃粘膜に付着および/または胃粘膜内に滞留(少なくとも胃等の粘膜に付着および/または胃内に滞留)して、薬効成分(例えば、抗ヘリコバクター・ピロリ作用物質)を適当な速度で放出し、増強された薬効活性(抗ヘリコバクター・ピロリ活性等)を発揮する組成物である。胃粘膜付着性組成物としては、例えば、
- (a) 抗ヘリコバクター・ピロリ作用を示す本発明化合物(I)、(b) 脂質および/またはポリグリセリン脂肪酸エステル、および(c) 水で粘性を生じる物質の他に、好ましくは(d) 水で粘性を生じる物質の膨潤剤

(例えば、カードランおよび/または低置換度ヒドロキ · シプロピルセルロース等)を含有する組成物である。 該組成物は、その形状も、本発明の目的が達成される限 り特に限定されないが、固形のものが好ましく、とりわ けマトリックス状またはマトリックスを含有するもの等 が好ましい。 該マトリックスとしては例えば、上記 (a)、(b)ポリグリセリン脂肪酸エステルおよび(c)を 配合してなる胃粘膜付着性マトリックス、または(a)、 (b)脂質および(c)を配合してなる胃粘膜付着性マトリ ックスが挙げられる。 該胃粘膜付着性マトリックスの 好ましい例としては、(b)ポリグリセリン脂肪酸エス テルを配合してなる胃粘膜付着性マトリックス等が挙げ られる。 本発明の胃粘膜付着性組成物として好ましく は、さらに(d)水で粘性を生じる物質の膨潤剤を含有 する組成物である。前記(a)、(b)、(c)および/ または(d)の成分を含有する胃粘膜付着性マトリックス としては、ポリグリセリン脂肪酸エステルまたは脂質を 含むマトリックスの中に粘性物質が分散しているもの、 またはそのマトリックスが粘性物質で被覆されているも の等が好ましい。胃粘膜付着性マトリックスの融点は例 えば約30ないし約120℃、好ましくは約40ないし 約120℃である。

【0055】本発明に用いられるポリグリセリン脂肪酸エステルとしては、ポリグリセリンと脂肪酸のエステルであるかぎりモノエステルまたはポリエステル(ジエステル、トリエステル等)のいずれでもよい。ポリグリセリン脂肪酸エステルは、結晶多形を示さず、しかも薬効成分との相互作用が殆どないという特性を有するため、共存する薬効成分が殆ど失活せず、長期にわたり安定に保持される。ポリグリセリンは、「1分子中にn個(環状)~(n+2)個(直鎖・分枝状)の水酸基と、(n-1)個(直鎖・分枝状)~n個(環状)のエーテル結合を有する多価アルコール」{ "ポリグリセリンエステル" 阪本薬品工業株式会社編集、発行(1994年10月4日)] であり、直鎖もしくは分枝状のいずれでもよい。例えば下記式

【化23】

 $HO - (CH_2 - CH_2 - CH_2 - O)_{n-H}$

QH (式中、nは重合度を示し、2以上の整数である。)で表される化合物等が使用できる。nは通常、約2ないし約50、好ましくは約2ないし約20、さらに好ましくは約2ないし約10である。該ポリグリセリンの具体例としては、例えばジグリセリン、トリグリセリン、テクリセリン、ペンタグリセリン、ヘキサグリセリン、ヘプタグリセリン、オクタグリセリン、ノナグリセリン、アカグリセリン、ペンタデカグリセリン、エイコサグリセリン、トリアコンタグリセリン等が挙げられる。これらポリグリセリンの中で例えば、テトラグリセリ

ン、ヘキサグリセリン、デカグリセリン等が汎用される。脂肪酸としては、例えば、炭素数約8ないし約4 0、好ましくは約12ないじ約25、さらに好ましくは 約15ないし約22の飽和または不飽和脂肪酸等が挙げ られる。該脂肪酸としては、例えばステアリン酸、オレ イン酸、ラウリン酸、リノール酸、リノレン酸、リシノ ール酸、カプリル酸、カプリン酸、ベヘン酸等が好まし い。

【0056】ポリグリセリン脂肪酸エステルの具体例と しては、例えばベヘン酸ヘキサ (テトラ) グリセリド、 カプリル酸モノ (デカ) グリセリド、カプリル酸ジ (ト リ) グリセリド、カプリン酸ジ (トリ) グリセリド、ラ ウリン酸モノ(テトラ)グリセリド、ラウリン酸モノ (ヘキサ) グリセリド、ラウリン酸モノ (デカ) グリセ リド、オレイン酸モノ(テトラ)グリセリド、オレイン 酸モノ(ヘキサ)グリセリド、オレイン酸モノ(デカ) グリセリド、オレイン酸ジ(トリ)グリセリド、オレイ ン酸ジ (テトラ) グリセリド、オレイン酸セスキ (デ カ) グリセリド、オレイン酸ペンタ (テトラ) グリセリ ド、オレイン酸ペンタ (ヘキサ) グリセリド、オレイン 酸デカ(デカ)グリセリド、リノール酸モノ (ヘプタ) グリセリド、リノール酸ジ (トリ) グリセリド、リノー ル酸ジ (トリ) グリセリド、リノール酸ジ (テトラ) グ リセリド、リノール酸ジ (ヘキサ) グリセリド、ステア リン酸モノ (ジ) グリセリド、ステアリン酸モノ (テト ラ) グリセリド、ステアリン酸ペンタ(テトラ) グリセ リド、ステアリン酸モノ(デカ)グリセリド、ステアリ ン酸トリ (テトラ) グリセリド、ステアリン酸ペンタ (ヘキサ) グリセリド、ステアリン酸トリ (ヘキサ) グ リセリド、ステアリン酸デカ(デカ)グリセリド、パル ミチン酸モノ(テトラ)グリセリド、パルミチン酸モノ (ヘキサ) グリセリド、パルミチン酸モノ (デカ) グリ セリド、パルミチンテ酸トリ (テトラ) グリセリド、パ ルミチン酸トリ (ヘキサ) グリセリド、パルミチン酸セ スキ (ヘキサ) グリセリド、パルミチン酸ペンタ (テト ラ) グリセリド、パルミチン酸ペンタ (ヘキサ) グリセ リド、パルミチン酸デカ(デカ)グリセリド、ポリグリ セリン縮合リシノレイン酸エステル (ポリグリセリンポ リリシノレート) 等が挙げられる。

【0057】好ましいポリグリセリン脂肪酸エステルとしては例えばベヘン酸ヘキサ(テトラ)グリセリド(例えば阪本薬品工業(株)製、商品名HB-310、理研ビタミン(株)製、ポエムJ-46B等)、ステアリン酸ペンタ(テトラ)グリセリド(例えば阪本薬品工業(株)製、商品名PS-310等)、ステアリン酸モノ(テトラ)グリセリド(例えば阪本薬品工業(株)製、商品名MS-310等)、ステアリン酸ペンタ(ヘキサ)グリセリド(例えば阪本薬品工業(株)製、商品名PS-500等)、ステアリン酸モノ(デカ)グリセリド、ポリグリセリン縮合リシノレイン酸エステル(ポリグリセリンポ

リリシノレート(例えば、テトラグリセリンポリリシノ レート (例えば阪本薬品工業(株)製、商品名CRS-7 5等)等))またはそれらの混合物等が挙げられる。上 記のポリグリセリン脂肪酸エステルは単独で、または2 種以上、好ましくは2ないし3種の混合物として用いら れる。ポリグリセリン脂肪酸エステルの分子量は、通常 約200ないし約5000、好ましくは約300ないし 約3000、より好ましくは約2000ないし約300 Oである。ポリグリセリン脂肪酸エステルのHLB (親 水性親油性バランス(Hydrophile-lipophile balanc e)) は通常約1ないし約22、好ましくは約1ないし 約15、さらに好ましくは約1ないし約9、とりわけ好 ましくは約1ないし約4程度である。HLBの異なる2 種以上のポリグリセリン脂肪酸エステルを適宜混合して 目的とするHLBを調整してもよい。ポリグリセリン脂 肪酸エステルのHLBを調整すると、薬効成分の放出 性、および溶出性をコントロールできる。

【0058】ポリグリセリン脂肪酸エステルは、薬効成 分(例えば、抗ヘリコバクター・ピロリ作用物質等)、 粘性物質、粘性物質の膨潤剤(例えば、カードランおよ び/または低置換度ヒドロキシプロピルセルロース等) の選択、組み合わせおよび組成物の形態等に応じて適宜 選択することができるが、好ましくは常温(約15℃) で固型のものが使用される。ポリグリセリン脂肪酸エス テルの融点は、例えば、約15℃ないし約80℃、好ま しくは約30℃ないし約75℃、さらに好ましくは約4 5℃ないし約75℃程度である。ポリグリセリン脂肪酸. エステルは、薬効成分、医薬組成物の形態に応じて適宜 選択することができるが、グリセリンの重合度が約2な いし約16である種々のグリセリン重合体のものが好ま しく、特に約2ないし約10のものが好ましい。また、 その(重合度+2)個の水酸基の少なくとも1つ、好ま しくは約60%以上、好ましくは約80%以上に脂肪酸 がエステル結合したものである。該脂肪酸は飽和型が好 ましい。炭素数約6ないし約22個、さらに好ましくは 約15ないし約25個、とりわけ好ましくは約18個な いし約22個の飽和脂肪酸である。エステル化結合する 脂肪酸は同じ種類のものでも、異なる種類のものでもよ い。2種以上のポリグリセリン脂肪酸エステルを混合物 として使用してする固形の本発明組成物を製造する場 合、最終目的物である組成物が常温で固型である限り、 液状のポリグリセリン脂肪酸エステルと併用してもよ い。胃粘膜付着性マトリックスとして、ポリグリセリン 脂肪酸エステルが用いられる場合、ポリグリセリン脂肪 酸エステルの使用量は、例えば、組成物中約5ないし約 98重量%、好ましくは約20ないし約95重量%、よ り好ましくは約40ないし約95重量%である。また、 例えば重量換算で、組成物中の薬効成分に対して約0. 01ないし約15000倍、好ましくは約0.1ないし 約1000倍であり、より好ましくは約0.1ないし約

100倍である。

【0059】本発明に用いられる脂質としては、融点約 40ないし約120℃、好ましくは約40ないし約90 ℃のものが挙げられる。脂質としては、例えば、炭素数 約14ないし約22の飽和脂肪酸(例えばミリスチン 酸、ステアリン酸、パルミチン酸、ベヘン酸またはその 塩 (例えばナトリウム塩、カリウム塩));炭素数約1 6ないし約22の高級アルコール(例えば、セチルアル コール、ステアリルアルコール等);上記脂肪酸とのモ ノグリセリド, ジグリセリド、トリグリセリド (例え ば、1-モノステアリン、1-モノパルミチン) 等であ る脂肪酸グリセリンエステル;油脂類(例えば、ヒマシ 油、綿実油、牛脂等油脂およびこれらの硬化油);ロウ (例えば、ミツロウ、カルナウバロウ、鯨ロウ等);炭 化水素類(例えば、パラフィン、マイクロクリスタリン 等):ホスホリピッド (例えば、水添レシチン等) 等が 挙げられる。これらの脂質の中でも、例えば油脂類、ロ ウ類、炭素数、約14ないし約22の飽和脂肪酸、炭素 数約16ないし約22の高級アルコール、炭化水素類等 が好ましく、さらに硬化綿実油、硬化ヒマシ油、硬化大 豆油、カルナウバロウ、ステアリン酸、ステアリルアル コール、マイクロクリスタリンワックス等が好ましい。 特に好ましくは硬化ヒマシ油、カルナウバロウである。 胃粘膜付着性マトリックスとして脂質が用いられる場 合、脂質の使用量は、例えば、組成物中約5ないし約9 8重量%、好ましくは約20ないし約95重量%、より 好ましくは約40ないし約95重量%である。また、例 えば重量換算で、組成物中の薬物に対して約0.01な いし約15000倍、好ましくは約0.1ないし約10 00倍であり、より好ましくは約0.1ないし約100 倍である。前記ポリグリセリン脂肪酸エステルおよび脂 質は混合して用いてもよく、例えばポリグリセリン脂肪 酸エステルとロウ類、ポリグリセリン脂肪酸エステルと 硬化油等が用いられる。具体的にはベヘン酸ヘキサ(テ トラ) グリセリド、ステアリン酸ペンタ (テトラ) グリ セリド、ステアリン酸ペンタ (ヘキサ) グリセリト、カ ルナウバロウ、硬化ヒマシ油、マイクロクリスタリンワ ックス、ポリグリセリン縮合リシノレイン酸エステル (ポリグリセリンポリリシノレート (例えば、テトラグ リセリンポリリシノレート等))等から選ばれた2種ま たはおよび3種以上の混合物である。

【0060】本発明組成物として、ポリグリセリン脂肪酸エステルおよび/または脂質に粘性物質を配合してなる胃粘膜付着性マトリックス等に用いられる場合、ポリグリセリン脂肪酸エステルおよび脂質の総使用量は、例えば、組成物中約5ないし約98重量%、好ましくは約20ないし約95重量%、より好ましくは約40ないし約95重量%である。また、例えば重量換算で、組成物中の薬物に対して約0.01ないし約15000倍、好ましくは約0.1ないし約1000倍であり、より好ま

しくは約0.1ないし約100倍である。さらに前記ポ リグリセリン脂肪酸エステルを含むマトリックスに、脂 質を含有させてもよい。脂質としては、製剤上許容しう る水不性溶物質であり、かつ薬物の溶出速度を調整する 作用を有するものが用いられる。例えば前記した脂質が 挙げられる。脂質とポリグリセリン脂肪酸エステルとを 併用する場合、脂質およびポリグリセリン脂肪酸エステ ルの使用量は、胃粘膜への付着性が損なわれない範囲で あればよく、例えば、重量換算で、上記した総使用量の 範囲内で、脂質はポリグリセリン脂肪酸エステルの約 0.01ないし約1000倍、好ましくは約0.1ない し約200倍、さらに好ましくは約0.1ないし約10 0倍、とりわけ好ましくは約1ないし約10倍である。 【0061】本発明に用いられる、粘性物質の膨潤剤は 後述する粘性物質を膨潤させるか、あるいは水分による 粘性物質の膨潤を促進するものであって、製剤的に許容 される物質であれば特に制限されないが、例えばカード ラン、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース等が好ま しく用いられる。本発明組成物における、粘性物質の膨 潤剤の使用量は胃粘膜付着性組成物総重量の約0.5な いし約50重量%、好ましくは約1ないし約40重量 %、さらに好ましくは約1ないし約30重量%である。 【0062】本発明に用いられるカードランは微生物

(Alcaligenes faecalis var myxogenes 等)が産生する直鎖の水不溶性多糖類 $(\beta-1,3-\sqrt{\nu})$ であり、カードラン10C3K, 13140, 12607, 12665, 13127, 13256, 13259, 13660 (New Food Industry, 20巻, No. 10, 49頁 (1978年)) 等が知られているが、製剤基剤あるいは賦形剤等として製剤学上用い得るものであればいずれでもよく、例えば、カードランN (食品添加物) 等が好ましく用いられる。本発明組成物におけるカードランの使用量は胃粘膜付着性組成物総重量の約0.5ないし約50重量%、好ましくは約1ないし約40重量%、さらに好ましくは約1ないし約30重量%である。

【0063】本発明に用いられる低置換度ヒドロキシプロピルセルロースは、セルロースの水酸基がヒドロキシプロポキシル基で置換されており、ヒドロキシプロポキシル基の含量が5.0ないし16.0%と規定されている(第12改正日本薬局方)。ヒドロキシプロポキシル基の含量が前記の範囲内であれば本発明に用いることができるが、例えばLーHPC(信越化学工業(株))等が用いられ、特に、ヒドロキシプロポキシル基の含量が7.0ないし13.0%のものが好ましく用いられる。具体的には、その範囲で置換基の含量および粒度を変化させた品種、例えば、LH-11(ヒドロキシプロポキシル基10.0ないし12.9%、粒度150μmパス98%以上、180μmオン0.5%以下)、LH-20(ヒドロキシプロポキシル基13.0ないし16.0%、粒度75μmパス90%以上、106μmオン1.0%

以下)、LH-21(ヒドロキシプロポキシル基10.0ないし12.9%、粒度75 μ m パス90%以上、106 μ m オン1.0%以下)、LH-22(ヒドロキシプロポキシル基7.0ないし9.9%、粒度75 μ m パス90%以上、106 μ m オン1.0%以下)、LH-31(ヒドロキシプロポキシル基10.0ないし12.9%、平均粒子径30 μ m 以下、粒度45 μ m パス50%以上、75 μ m オン5.0%以下)等を用いることができ、より好ましくはLH-22またはLH-31が用いられる。本発明組成物における低置換度ヒドロキシプロピルセルロースの使用量は、胃粘膜付着性組成物総重量の約0.5ないし約50重量%、好ましくは約1ないし約40重量%、さらに好ましくは約1ないし約30重量%である。

【0064】本発明に用いられる粘性物質は、水により 粘性が発現し、胃粘膜に対して付着性を示すとともに、 製剤的に許容される物質であれば特に制限されないが、 水により膨潤し、著しく増粘する物質が好ましい。粘性 物質としては、例えば合成ポリマー、天然粘性物質等が 挙げられる。該合成ポリマーとしては20℃における該 ポリマーの2%水溶液の粘度が、約3ないし約5000 Ocps、好ましくは約10ないし約3000cps、さら に好ましくは約15ないし約30000cpsを示すもの が好適である。但し、中和により増粘する塩基性あるい は酸性のポリマーの場合には、20℃のおける0.2% 中和液の粘度が、約100ないし約50000cps、 好ましくは約100ないし約20000cps、さらに 好ましくは約1500ないし約10000cpsを示す ポリマーが好ましい。粘性物質の粘度は、ブルックフィ ールド型回転粘度計(Brookfield viscometer)をもち いて20℃で測定するものとする。上記ポリマーとして、 は、好ましくは酸性ポリマーが挙げられ、その例として は、カルポキシル基、スルホ基またはこれらの塩を有す る、ポリマーが挙げられる。特に好ましくは、カルボキ シル基またはその塩を有するポリマーである。

【0065】カルボキシル基またはその塩を有するポリマーとしては、例えばアクリル酸を構成モノマーとするアクリル酸系重合体(共重合体も含む)とその塩(以後、単にアクリル酸重合体と記載することもある)が好ましく挙げられる。該塩としては、ナトリウム塩、等の1価の金属塩、マグネシウム、カルシウム塩等の2価の金属塩、アンモニウム塩等が挙げられる。アクリル酸系重合体またはその塩としては、カルボキシル基を約58ないし約63重量%を含み、分子量約20万ないし約600万、好ましくは約100万ないし約600万、対ましくは約100万ないし約600万、対ましくは約100万ないし約600万、対ましいアクリル酸系重合体とその塩には、アクリル酸単独重合体とその塩には、アクリル酸半、アクリル酸・

ーとして記載されている。前記アクリル酸系重合体の具体例としては、例えばカーボマー(商品名:カーボポール(以下、カーボポールと称する)ザ・ビーエフグッドリッチ社(The B.F. Goodrich Company)940、934、934P.941、1342、974P、971P(NF XVIII)、EX214等、ハイビスワコー103、104、105、204(和光純薬株式会社)、NOVEON AA1(The B.F. Goodrich Company)、カルシウムポリカーボフィル(USP XXIII)等が挙げられる。

【0066】天然粘性物質としては例えばムチン、カン テン、ゼラチン、ペクチン、カラギーナン、アルギン酸 ナトリウム、ローストピンガム、キサンタンガム、トラ ガントガム、キトサン、プルラン、ワキシースターチ、 スクラルフェート、カードラン、セルロースおよびその 誘導体 (例、セルローススルフェート等) が挙げられ る。好ましくはヒドロキシプロピルセルロースおよびヒ ドロキシプロピルメチルセルロース等が挙げられる。本 発明で用いられる粘性物質としては、アクリル酸系重合 体またはその塩が好ましい。これらの粘性物質は、単独 であるいはこれらの2種以上を併用してもよい。本発明 組成物における粘性物質の使用量は、胃粘膜付着性医薬・ 組成物中、例えば、約0.005ないし約99重量%、 好ましくは約0.5ないし約45重量%、さらに好まし くは約1ないし約30重量%、特に好ましくは約1ない し約25重量%、とりわけ好ましくは約1ないし20重 量%である。例えばポリグリセリン脂肪酸エステルおよ び/またはは脂質を含むマトリックス中に粘性物質が分 散している場合、粘性物質は全重量の約0.005ない し約95重量%、好ましくは約0.5ないし約30重量 %、さらに好ましくは約1ないし約25重量%、とりわ け好ましくは約1ないし約20重量%であり、マトリッ クスが粘性物質で被覆されている場合、全重量の約0. 005ないし約95重量%、好ましくは約0.5ないし 約30重量%、さらに好ましくは約1ないし約25重量 %、なかでも好ましくは約1ないし約20重量%であ

【0067】本発明組成物が、粘性物質の膨潤剤としてカードランを含有する場合、カードランは粘性物質としても用いうるので、該組成物は他の粘性物質を含有することなく胃粘膜付着性を有することができる。この場合、カードランは付着性の付与の目的で、上記の範囲を超えて配合してもよい。前記ポリグリセリン脂肪酸エステルおよび/または脂質を含むマトリックスの中に粘性物質が分散している胃粘膜付着性組成物としては、ポリグリセリン脂肪酸エステルおよび/または脂質、粘性物質、カードランおよび/または低置換度ヒドロキシプロピルセルロースおよび薬物が組成物中に分散していればよい。分散方法は自体公知の方法が採用される。

【0068】本発明製剤中の化合物 (I) の含有量は、

通常2~85重量%、好ましくは5~70重量%であ る。本発明化合物(I)を含む医薬製剤(特に胃粘膜付 着性製剤)を製造する方法としては、当該分野で一般的 に用いられている公知の製造方法を適用することができ る。また、必要に応じて、その剤形に製する際に製剤分 野において通常用いられる添加剤(例、希釈剤、賦形 剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤、甘味剤、界面活性剤、懸 獨化剤、乳化剤等)を適宜、適量含有させて製造するこ とができる。例えば、化合物(I)を錠剤に製する場合 には、賦形剤、結合剤、崩壊剤、滑沢剤等を含有させて 製造することができ、丸剤、顆粒剤および細粒剤に製す る場合には、賦形剤、結合剤、崩壊剤等を含有させて製 造することができる。また、散剤およびカプセル剤に製 する場合には、賦形剤等を、シロップ剤に製する場合に は、甘味剤等を、乳剤および懸濁剤に製する場合には、 懸濁化剤、界面活性剤、乳化剤等を含有させて製造する ことができる。賦形剤の例としては、乳糖、白糖、ブド ウ糖、でんぷん、蔗糖、微結晶セルロース、カンゾウ 末、マンニトール、炭酸水素ナトリウム、リン酸カルシ ウム、硫酸カルシウム等があげられる。結合剤の例とし ては、5~10重量%デンプンのり液、10~20重量 %アラビアゴム液又はゼラチン液、1~5重量%トラガ ント液、カルボキシメチルセルロース液、アルギン酸ナ トリウム液、グリセリン等があげられる。崩壊剤の例と しては、でんぷん、炭酸カルシウム等があげられる。滑 沢剤の例としては、ステアリン酸マグネシウム、ステア リン酸、ステアリン酸カルシウム、精製タルク等があげ られる。甘味剤の例としては、ブドウ糖、果糖、転化 糖、ソルビトール、キシリトール、グリセリン、単シロ ップ等があげられる。界面活性剤の例としては、ラウリ ル硫酸ナトリウム、ポリソルベート80、ソルビタンモ ノ脂肪酸エステル、ステアリン酸ポリオキシル40等が あげられる。懸濁化剤の例としては、アラビアゴム、ア ルギン酸ナトリウム、カルボキシメチルセルロースナト リウム、メチルセルロース、ベントナイト等があげられ る。乳化剤の例としては、アラビアゴム、トラガント、・ ゼラチン、ポリソルベート80等があげられる。更に、 本化合物(I)を上記の剤形に製造する場合には、所望 により、製剤分野において通常用いられる着色剤、保存 剤、芳香剤、矯味剤、安定剤、粘稠剤等を適宜、適量添 加することができる。

【0069】以下に、本発明における胃粘膜付着組成物の製造方法の例を示す。

1) 胃粘膜付着性組成物が常温で固型である場合、胃粘膜付着性固型組成物の製造方法としては自体公知の手段が採用される。例えば、ポリグリセリン脂肪酸エステルおよび/または脂質を融点以上に加熱して溶融し、粘性物質および抗ヘリコバクター・ピロリ剤、カードランおよび/または低置換度ヒドロキンプロピルセルロースを同時にまたは別々に添加して分散した後、冷却する方法

が挙げられる。加熱温度は例えば、約40℃ないし約1 50℃、好ましくは約50℃ないし約110℃、さらに 好ましくは約50℃ないし約100℃である。前記の方 法は慣用の造粒機等を用いればよく、例えば、噴霧冷 却、例えば、スプレーチリング等により球形の固型剤 (例、顆粒剤、細粒剤) とするのが望ましい。スプレー チリングは、例えば、10ないし6000回転/分、好 ましくは900ないし6000回転/分、より好ましく は1000ないし5000回転/分の高速回転ディスク 上に一定流速で、溶融したポリグリセリン脂肪酸エステ ルおよび/または脂質中に粘性物質、カードランおよび /または低置換度ヒドロキシプロピルセルロースおよび 薬物が分散した混合物を滴下することにより、行うこと ができる。例えば、回転ディスクとしては、例えば、直 径5ないし100cm好ましくは、直径10ないし20 cmの平滑円盤、例えば、アルミニウム製円盤等が使用 できる。また、溶融した前記混合物の滴下速度は、所望 する粒径に応じて選択できるが、通常、約1gないし約 1000g/分、好ましくは約2gないし約200g/ 分、とりわけ好ましくは約5gないし約100g/分で ある。このようにして得られた粒状物は、より真球に近 いため、後工程でのコーティング時に、均一なコーティ ング被膜を効率よく形成できる。

【0070】前記方法以外に、例えば、ポリグリセリン 脂肪酸エステルおよび/または脂質中に粘性物質および カードランおよび/または低置換度ヒドロキシプロピル セルロースおよび薬物を練合等により分散して造粒する ことにより調製する方法等を採用してもよい。この際使 用する溶媒としては、慣用の溶媒(例えば、メタノー ル、アセトニトリル、クロロホルム等)が挙げられる。 さらに例えば溶融造粒法を用いて該固型組成物を製造し てもよい。溶融造粒法としては、ポリグリセリン脂肪酸 エステルおよび/または脂質を、それらの融点近傍、例 えば融点から約5℃下回る温度範囲で加熱溶融し、上記 スプレーチリング等の造粒工程に付し、細粒とし、これ と粘性物質および抗ヘリコバクター・ピロリ剤およびカ ードランおよび/または低置換度ヒドロキシプロピルセ ルロースを所望の温度で加熱しながら浮遊または混合さ せて胃粘膜付着性マトリックスとする方法等が挙げられ る。この場合には、薬物に対する熱の作用を抑制でき る。

【0071】ポリグリセリン脂肪酸エステルおよび/または脂質を含むマトリックスが粘性物質で被覆されている固型組成物は、該固型組成物が粘性物質単独、または粘性物質および粘性物質の膨潤剤(例えば、カードランおよび/または低置換度ヒドロキシプロピルセルロース等)、好ましくは粘性物質単独、または粘性物質および粘性物質の膨潤剤(例えば、カードランおよび/または低置換度ヒドロキシプロピルセルロース等)を含有するコーティング剤で被覆されていればよい。コーティング

剤は前記ポリグリセリン脂肪酸エステル、前記脂質および水不溶性ポリマーの少なくとも1つの成分を含んでいてもよい。この場合、前記固型組成物中の成分に対して相溶性に乏しいか、相溶しない粘性物質を用いると、粘性物質が分散した被膜で固型組成物を被覆できる。さらにコーティング剤は、前記添加物を含有していてもよい。

【0072】水不溶性ポリマーとしては、例えば、ヒド ロキシプロピルメチルセルロースフタレート(日本薬局 方第12改正)、ヒドロキシプロピルメチルセルロース アセテートサクシネート(信越化学工業(株)製)、カル ボキシメチルエチルセルロース(フロイント産業社製、 CMEC、日本薬局方外医薬品成分規格1986)、セ ルロースアセテートトリメリテート (イーストマン (Ea stman) 社製)、セルロースアセテートフタレート (日本 薬局方第12改正)、エチルセルロース (旭化成(株)社 製)、アミノアルキルメタクリレートコポリマー (レー ムファルマ社製、商品名、オイドラギットRS-10 0, RL-100, RL-PO, RS-PO, RS-3 0 D、R L - 3 0 D)、メタアクリル酸アクリル酸エチ ルコポリマー(レームファルマ社製、商品名、オイドラ ギットL100-55)、メタアクリル酸メタアクリル 酸メチルコポリマー(レームファルマ社製、商品名、オ イドラギットL100、S-100)、オイドラギット L30D-55、オイドラギット NE-30D (レー ムファルマ社製)、ポリビニルアセテート(カラルコン (COLORCON) 社製) 等が挙げられる。これらの 水不溶性ポリマーは1種またはこれらの2種以上の混合 物が用いられる。

【0073】コーティング剤中の粘性物質の使用量は、 コーティング剤中の固型分全体の約0.005ないし約 100重量%、好ましくは約0.05ないし約95重量 %、さらに好ましくは約0.05ないし約30重量%、 より好ましくは約1ないし約10重量%である。またコ ーティング剤として、ポリグリセリン脂肪酸エステル、 脂質および水不溶性ポリマーの少なくとも 1 つの成分と 粘性物質を併用する場合、粘性物質の使用量は、コーテ ィング剤中の固型成分全体に対して、約0.05ないし 約95重量%、好ましくは約0.5ないし約95重量 %、より好ましくは約0.5ないし約30重量%、さら に好ましくは約5ないし約30重量%、とりわけ好まし くは約5ないし約25%である。さらにコーティング剤 において、ポリグリセリン脂肪酸エステル、脂質および 水不溶性ポリマーから選択された2種以上の成分を併用 してもよく、この場合、ポリグリセリン脂肪酸エステル および/または脂質の総量1重量部に対して、他の成分 の使用量は約0.0001ないし約1000重量部、好 ましくは約0.01ないし約100重量部、さらに好ま しくは約0.01ないし約10重量部である。コーティ ング剤の被覆量は、固型組成物の種類、所望する粘膜に

対する付着性等に応じて選択できる。 固型組成物に対するコーティング量は、例えば錠剤では、約0.1ないし約30重量%、好ましくは約0.5ないし約20重量%であり、細粒剤では約0.1ないし約100重量%、好ましくは約1ないし約50重量%である。

【0074】被覆に際しては、必要に応じて、一般的に 用いられる前記添加剤をコーティング剤に添加して被覆 してもよく、コーティング剤と、前記添加剤をそれぞれ 別々に用いて被覆してもよい。添加剤の使用量は例えば コーティング剤の固型分に対して約0.1ないし約70 重量%、好ましくは約1ないし約50重量%、より好ま しくは約20ないし約50重量%である。被覆方法とし、 ては、自体公知の方法、例えば、パンコーティング法、 流動コーティング法、転動コーティング法等が採用でき る。コーティング剤が水または有機溶媒を含む溶液また は分散液である場合には、スプレーコーティング法も採 用できる。前記水または有機溶媒の種類は特に制限され ず、例えばメタノール、エタノール、イソプロピルアル コール等のアルコール類;アセトン等のケトン類;クロ・ ロホルム、ジクロロメタン、トリクロロメタン等のハロ ゲン化炭化水素類等が使用できる。コーティング剤にお いて、ポリグリセリン脂肪酸エステルおよび/または脂 質を用いる場合、ポリグリセリン脂肪酸エステルおよび /または脂質と必要に応じてその他の添加剤とを加熱溶 融して混合し、水と混和して乳化した後、固型組成物の 表面に噴霧し、乾燥することにより、被覆組成物として もよい。またコーティングパンのような装置で、予熱し た固型組成物にコーティング剤を投入して溶融、展延さ せることにより被覆組成物としてもよい。固型組成物 は、通常約25ないし約60℃、好ましくは約25ない し約40℃で被覆することができる。

【0075】被覆に要する時間は、コーティング方法、 コーティング剤の特性や使用量、固型組成物の特性等を 考慮して適宜選択できる。胃粘膜付着性固型組成物にお いて、胃内で前記粘性物質による粘膜付着性が確保され る限り、必要に応じて、さらに、該固型組成物は慣用の 胃溶解性または水溶性被覆等で被覆されていてもよい。 本発明の胃粘膜付着性組成物を含むマトリックスは通 常、そのまま、または適当な剤形の製剤にして経口的に 投与することができる。かかる経口投与用の固形製剤の 剤形としては、例えば細粒剤、顆粒剤、丸剤、前記細粒 剤または顆粒剤を打錠した錠剤、カプセル内に前記細粒 剤や顆粒剤を充填したカプセル剤の形態等が挙げられ る。このうち、細粒剤、顆粒剤が好ましい。細粒剤の粒 径分布は、例えば、10ないし500μmの粒子75重 量%以上、500μm以上の粒子5重量%以下、10μm 以下の粒子、10重量%以下である。好ましい細粒剤の 粒径分布は105ないし500 µmの粒子75 重量%以 上、500μm以上の粒子5重量%以下、74μm以下 の粒子、10重量%以下である。顆粒剤の粒径分布は、

例えば500ないし1410μmの粒子90重量%以上、177μm以下の粒子5重量%以下である。

【0076】2) 胃粘膜付着性組成物が液体である場 合、胃粘膜付着性液状組成物の製造方法としては自体公 知の手段が採用される。例えば常温で液状のポリグリセ リン脂肪酸エステルおよび/または脂質、粘性物質、薬・ 物、粘性物質の膨潤剤(例えば、カードランおよび/ま たは低置換度ヒドロキシプロピルセルロース等)を同時 にまたは別々に添加して分散または溶解する方法等があ げられる。胃粘膜付着性液状組成物を含有する製剤の形 態としては、例えばシロップ剤、乳剤、懸濁剤、カプセ ル内にシロップ剤、乳剤、懸濁剤を充填したカプセル剤 の形態が考えられる。本発明の組成物中における薬効成 分(例えば、抗ヘリコバクター・ピロリ作用物質)の含 有割合は約0.005ないし約95重量%、好ましくは 約1ないし約95重量%、さらに好ましくは約10ない。 し約95重量%、特に好ましくは約10ないし約50重 量%である。

【0077】化合物(I)またはその塩を含有する本発明製剤(とりわけ胃粘膜付着性製剤)は、安定かつ低毒性で安全に使用することができる。その1日の投与量は患者の状態や体重、化合物の種類、投与経路等によって異なるが、例えばヘリコバクター・ピロリ感染に起因する胃潰瘍の患者に対して経口投与する場合には、成人(体重約60kg)1日当たりの投与量は有効成分(化合物(I)またはその塩)として1~500mgであり、約10~200mgが好ましい。

【0078】また、本発明製剤において化合物(I) は、他の抗菌剤および抗潰瘍剤と併用して投与すること もできる。上記、化合物(I)と併用することができる。 他の抗菌剤としては、例えば、ニトロイミダソール抗生 物質(例えば、チニダゾールおよびメトロニダゾー ル)、テトラサイクリン類(例えば、テトラサイクリ ン、ドキシサイクリンおよびミノサイクリン)、ペニシ リン類(例えば、アモキシシリン、アンピシリンおよび メズロシリン)、セファロスポリン類(例えば、セファ クロル、セファドロキシル、セファドリン、セフロキシ ム、セフロキシムアクセチル、セファレキシン、セフポ ドキシムプロキセチル、セフタジジムおよびセフトリア クソン)、カルバペネム類(例えば、イミペネムおよび メロペネム)、アミノグリコシド類(例えば、パロモマ イシン)、マクロリド抗生物質(例えば、エリスロマイ シン、クラリスロマイシンおよびアジスロマイシン)、 リンコサミド抗生物質 (例えば、クリンダマイシン)、 リファマイシン類(例えば、リファンピシン)並びにニ トロフラントインを挙げることができる。また、化合物 (I) と併用することができる抗潰瘍剤としては、例え ばプロトンポンプ阻害剤(例えば、ランソプラゾール、 オメプラゾール、パントプラゾール、ラベプラゾール、 レミプラゾールなど) またはH₂ アンタゴニスト (例え

ば、ラニチジン、シメチジンおよびファモチジンなど)などが挙げられる。上記他の抗菌剤および抗潰瘍剤は二種以上組合せて用いることができる。この場合上記他の抗菌剤の投与量は経口投与の場合成人1日当り1~500mg、好ましくは5~200mgであり、上記抗潰瘍剤の投与量は経口投与の場合成人1日当り0.5~1000mg、好ましくは1~500mgである。【0079】

【発明の実施の形態】以下に実施例、実験例、製剤例をあげて本発明を更に詳しく説明するが、これによって本発明が限定されるものではない。なお、パーセント(%)は、特に断りの無い限り、重量/容量パーセントを示す。また、溶媒の混合比率は、特に断りの無い限り、容量比を示す。NMRスペクトルは、ブルカーACー300スペクトルメーターまたはバリアン gemini 200型スペクトルメーターを用いて測定した。全δ値をppmで示す。また、本明細書中で用いる記号は次のような意味を有する。

s:シングレット.

d: ダブレット,

t: トリプレット.

dd: ダブルダブレット,

dt:ダブルトリプレット,

ddd: ダブルダブルダブレット,

m: マルチプレット,

br:幅広い

Me:メチル基

また、室温下とは、約15~25℃の範囲を示すが、特 に厳密に限定されるものではない。

[0080]

【実施例】

実施例1

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキジ-5-(L-バリルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 (HC-70II、化合物2) および(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 (HC-70III、化合物3)

グルコース0.1%,トリプトン0.5%, 酵母エキス0.25%, 寒天1.5%からなる斜面培地上に予め十分に生育したバチルス・エスピーHC-70株の一白金耳を、グルコース2.0%,可溶性澱粉3.0%,コーン・スチープ・リカー0.3%,生大豆粉1.0%,ポリペプトン0.5%,酵母エキス0.1%,オート・ミール・アガー0.2%,塩化ナトリウム0.3%および沈降性炭酸カルシウム0.5%からなるpH7.0の種培養培地500m1を分注滅菌した2L容 坂口フラスコに接種して、往復振盪機上で24℃で2日間培養した。この培養液5

00mlをグルコース0.5%, デキストリン5.0%, 脱脂大豆粉3.5%, 酵母エキス0.5%, 沈降性炭酸カルシウム0.7%, アクトコール™31-56 (武田薬品工業社製) 0.05%およびシリコーン0.05%からなる pH6.5の主培養培地120Lを含む200L容発酵槽に移植し、温度22℃、内圧1.0kg/cm², 通気120L/min, 撹拌120rpm の条件下で42時間培養を行なった。

【0081】このように得られた培養液(120リット ル)をpH7に調整し、ろ過補助剤 (ラジオライト 6 00、昭和化学工業社製)を用いてろ過した。ろ液(1 30リットル) をpH7に補正後、 HP-20 (7リ ットル) のカラムクロマトグラフィーに付し、水 (21 リットル) で洗浄後、30%(v/v)イソプロピルアルコ ール水(28リットル)で溶出した。溶出液を濃縮後、 水で30リットルまで希釈し、CNP-80(H型、1 5リットル) のカラムクロマトグラフィーに付した。水 (45リットル) で洗浄後、2Nアンモニア水 (53リ ットル)で溶出した。溶出液を濃縮後、PA-412 (OH型、2リットル) のカラムクロマトグラフィーに 付した。水 (6リットル)、1M食塩水 (2リットル) で順次洗浄後、1M食塩水(10リットル)、1N塩酸 (4リットル)で順次溶出した。溶出液をpH7に補正 後、 HP-20(1リットル)のカラムクロマトグラ フィーに付し、水 (3リットル) で洗浄後、30%(v/ v)イソプロピルアルコール木 (3.4リットル) で容出 した。溶出液を濃縮しpH7に補正後、 HP-205 (400m1) のカラムクロマトグラフィーに付した。 水(1.2リットル)で洗浄後、5%(v/v)イソプロピル アルコール水(1.2リットル)、10%(v/v)イツプロ ピルアルコール水(1.2リットル)で順次溶出分画し た。5%(v/v)イソプロピルアルコール水溶出画分を濃 縮後、 HP-20SS(100ml)のカラムクロマ・ トグラフィーに付した。水 (200ml) で洗浄後、水 (100ml)、2%(v/v)イソプロピルアルコール水 (300ml')、5%(v/v)イソプロピルアルコール水 (300m1) で順次溶出した。溶出液を濃縮後、7℃ に放置し、析出した結晶をろ取してHC-70III(化 合物3;1.3g)を得た。HP-20S(400m 1) カラムクロマトグラフィーの10%(v/v)イソプロ ピルアルコール水溶出画分を濃縮後、メタノールを加え 7℃に放置し、析出した結晶 (1.7g) をろ取した。 得られた結晶を水で2回再結晶し、HC-70IIを主成 分とする結晶(1.3g)を得た。得られた結晶のう ち、719mgをHP-20S(70ml)のカラムク ロマトグラフィーに付した。水(210ml)、2%(v /v)イソプロピルアルコール水(210ml)、5%(v/ v)イソプロピルアルコール水(210ml)で順次洗浄 後、10% (V/V) イソプロピルアルコール水 (4·20 m1) で溶出分画した。 HC-70日を含有する画分

を濃縮後、7℃に放置し、析出した結晶をろ取してHC -70II (化合物2;479mg) を得た。 【0082】実施例2

(S) -3 - [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3,4. 6ーデトラヒドロキシー5ー(レーパリルーレーバ リルーL-ロイシル)アミノヘキサノイル]アミノー3 ーフェニルプロピオン酸 (HC-70I、化合物1) グルコース0.1%, トリプトン0.5%, 酵母エキス 0.25%, 寒天1.5%からなる斜面培地上に予め十分 に生育したバチルス・エスピーHC-70株の一白金耳 を、グルコース 2.0%, 可溶性澱粉 3.0%, コーン・ スチープ・リカー 0.3%, 生大豆粉 1.0%, ポリペプ トン0.5%, 酵母エキス0.1%, オート・ミール・ア ガー0.2%, 塩化ナトリウム0.3%および沈降性炭酸 カルシウム 0.5%からなる pH7.0の種培養培地 50 0mlを分注滅菌した2L容坂ロフラスコに接種して、 往復振盪機上で24℃で2日間培養した。この培養液5 00mlをグルコース0.5%, デキストリン5.0%, 脱脂大豆粉3.5%, 酵母エキス0.5%, 沈降性炭酸力 ルシウム O. 7%, アクトコール™ 31-56 (武田薬品工 業社製) 0.05%およびシリコーン0.05%からなる pH6.5の主培養培地120Lを含む200L容発酵 槽に移植し、温度22℃、内圧1.0kg/cm², 通気1 20L/min, 撹拌120rpm の条件下で24時間培養を 行なった。

【0083】このように得られた培養液2バッチ分(1 20リットル)を、ろ過補助剤(ラジオライト 60 0)を用いてろ過した。ろ液(245リットル)をpH 6に補正後、HP-20 (15リットル) のカラムクロ マトグラフィーに付し、水 (45リットル) で洗浄後、 30%(v/v)イソプロピルアルコール水(60リット ル) で溶出した。溶出液をCNP-80 (H型、20リ ットル) のカラムクロマトグラフィーに付し、水 (60 リットル) で洗浄後、2Nアンモニア水 (80リット ル)で溶出した。溶出液を濃縮しpH6に補正後、 H P-20 (2.4リットル) のカラムクロマトグラフィ 一に付した。水 (7.2リットル)、5%(v/v)イソプロ ピルアルコール水 (7.2リットル) で順次洗浄後、1 0%(v/v)イソプロピルアルコール水 (7.2リット ル)、20%(v/v)イソプロピルアルコール水(11.5 リットル)で順次溶出した。溶出液を濃縮後、IR-1 20 (Na型、1.5リットル)、IRA-67 (OH 型、1.5リットル)、SP-850 (2リットル)の カラムを順次通過させ、水(8リットル)で洗浄した。 SP-850 (2リットル) のカラムのみ、0.2Nア ンモニア水(2リットル)、水(6リットル)、10% (v/v)イソプロピルアルコール水(2リットル)で順次 洗浄後、10%(v/v)イソプロピルアルコール水 (4リ ットル)で溶出した。溶出液を濃縮後、7℃に放置し、 析出した結晶(1.4g)をろ取した。得られた結晶の

うち、1.2gをHP-20(150ml)のカラムクロマトグラフィーに付した。水(450ml)、2%(v/v)イソプロピルアルコール水(450ml)で順次洗浄後、5%(v/v)イソプロピルアルコール水(900ml)、10%(v/v)イソプロピルアルコール水(900ml)、15%(v/v)イソプロピルアルコール水(450ml)で順次溶出分画した。 HC-70Iを含有する画分を濃縮後、7℃に放置し、析出した結晶をろ取して.HC-70I(化合物1;199mg)を得た。

【0084】実施例3

(S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-バリル-L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸・一塩酸塩 (HC-70II・一塩酸塩、化合物4)

HC-70II (化合物 2; 200mg) に 0.1N 塩酸 (3.4m1)、水 (60m1)を加え、加温して溶解 させた。得られた溶液をDISMIC-25CS (0.45 μ m、東洋濾紙社製)を用いてろ過し、濃縮後凍結 乾燥してHC-70II・一塩酸塩(化合物 4; 199mg)を得た。

元素分析値 C₂₆H₄₂N₄O₉・HCl・2.5H₂Oとして

実測値; C, 48.93; H, 7.18; N, 8.86; Cl, 5.64 計算値; C, 49.09; H, 7.61; N, 8.81; Cl, 5.57 【0085】実施例4

(S) -3- { (2S, 3R, 4R, 5S) -5- \mathcal{T} $\stackrel{?}{\sim}$ (1-2, 3, 4, 6- テトラヒドロキシヘキサノイル)アミノー3ーフェニルプロピオン酸 (化合物5) HC-70III (化合物3;190mg) をリン酸緩衝 液 (40 mM, pH8, 47.5 ml) に溶解し、塩化 コバルト水溶液 (1M, 0.19ml) およびアクチナ ーゼE (19mg, 科研製薬社製)を添加し、37℃で 2時間反応させた。反応液を濾紙 (No. 2, 東洋濾紙社 製)を用いて濾過し、得られた濾液をHP-20 (50 ·m1) のカラムクロマトグラフィーに付した。水(50 m1) で洗浄後、水(100ml) および20%(v/v) イソプロピルアルコール水 (200ml)で順次溶出 し、溶出液を濃縮後凍結乾燥して粗粉末 (149 mg) を得た。得られた粗粉末を分取HPLC〔カラム;YMC-Pack SH-363-15, ODS (ワイエムシイ社製)、移動相; 5% (v/v)アセトニトリル/0.02Mリン酸緩衝液 (pH 4.5、流速;12ml/分]に付し、溶出容量400 -600mlの画分を集めpH7に調整後、減圧下12 0mlまで濃縮した。濃縮液をHP-20 (60ml) のカラムクロマトグラフィーに付し、水洗 (180m) 1)後、20%(v/v)イソプロピルアルコール水 (24 0ml)で溶出した。溶出液を濃縮後、凍結乾燥して化 合物5の白色粉末(103mg)を得た。

 $^{-13}$ C-NMR (DMSO-d₆中、 δ ppm) 174.9, 172.

3, 143. 4, 127. 9, 126. 3, 126. 2, 71. 4, 70. 8, 66. 6, 6 0. 9, 53. 3, 49. 7, 43. 1

元素分析値 $C_{15}H_{22}N_2O_7 \cdot 1.5H_2O$ として 実測値; C, 49.11; H, 6.78; N, 7.89

計算值; C, 48.78; H, 6.82; N, 7.58

【0086】実施例5

パチルス・インソリタス HC-72 株を用いての HC-70III の取得

グルコース0.1%, トリプトン0.5%, 酵母エキス 0.25%, 寒天1.5%からなる斜面培地上に予め十分 に生育したバチルス・インソリタスHC-72株の一白 金耳を、グルコース 2. 0 %,可溶性澱粉 3. 0 %,コー ン・スチープ・リカー0.3%, 生大豆粉1.0%, ポリ ペプトン0.5%, 酵母エキス0.1%, 塩化ナトリウム 0.3%および沈降性炭酸カルシウム0.5%からなるp H 7. 0の種培養培地 5 0 0 m l を分注滅菌した 2 L容 坂口フラスコに接種して、往復振盪機上で28℃で1日 間培養した。この培養液5.00mlをグルコース2.0 %, 可溶性澱粉3.0%, コーン・スチープ・リカー0. 3%, 生大豆粉1.0%, ポリペプトン0.5%, 酵母エ キス0.1%,塩化ナトリウム0.3%,沈降性炭酸カル シウム 0.5%, アクトコール™ 31-56 (武田薬品工業 社製) 0.05%及びシリコーン0.05%からなるpH 7.0 の種培養培地120L を含む200 L容発酵槽に 移植し、温度24℃、内圧1.0kg/cm², 通気120 L/min, 撹拌120rpm の条件下で48時間培養を行な った。この培養液10 L をグルコース0.5%, ミオ・ イノシトール1.0%, 脱脂大豆粉5.0%, コーン・ス チープ・リカー 1.0%, アクトコール™ 31-56 (武田 薬品工業社製) 0.05%及びシリコーン0.05%から なるpH7.0の主培養培地1200Lを含む2000 L容発酵槽に移植し、温度28℃、内圧1.0kg/cm², 通気840L/min, 撹拌30rpm の条件下で114時間 培養を行なった。このように得られた培養液 (1200 リットル)を p H5に調整し、凝集剤 [0.5%(w/v)サン フロックC-109P, 三洋化成社製] 添加後フロックを形成 させ、ろ過補助剤(ラジオライト600)を用いてろ過 した。ろ液 (1200リットル) をpH5に補正後、活 性炭 (粒状白鷺、25リットル) とSP-850 (10 0リットル) のカラムクロマトグラフィーに付し、水・ (300リットル) で洗浄した。SP-850のカラム のみ、0.1 N水酸化ナトリウム (300リットル), 水(300リットル), O. 1N硫酸 (300リット ル),木(300リットル)で順次洗浄後、25%(v/ v)イソプロピルアルコール水 (400リットル) で溶出 分画した。HC-70IIIを含有する画分をpH4.5 に補正後、UBK-510L (Na型、150リット ル) のカラムクロマトグラフィーに付した。水 (150 リットル)で洗浄後、0.01Nアンモニア水(600 リットル)で溶出分画した。HC-70IIIを含有する

画分をpH8に補正後、PK-216(Na型, 25 リットル)とIRA-67($CH_3COO型$ 、25 リットル)のカラムを順次通過させ、水(100 リットル)で洗浄した。通過液と水洗液を合わせpH5に補正後、漁縮し、7 C に放置した。析出した結晶をろ取して、HC-70 III(化合物 3;380 g)を得た。【0087】実施例 6

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-バリル-L-イソロイシルーLーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 (HC-70I-A、化合物1A)、および、(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-バリル-L-ロイシルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 (HC-70I-B、

化合物 1 B)

グルコース0.1%, トリプトン0.5%, 酵母エキス 0.25%, 寒天1.5%からなる斜面培地上に予め十分 に生育したバチルス・エスピーHC-70株の一白金耳 を、グルコース 2.0%,可溶性澱粉 3.0%,コーン・ スチープ・リカー 0.3%, 生大豆粉 1.0%, ポリペプ トン0.5%, 酵母エキス0.1%, 塩化ナトリウム0. 3%および沈降性炭酸カルシウム 0.5%からなる p H 6.5の種培養培地500mlを分注滅菌した2L容 坂 ロフラスコに接種して、往復振盪機上で24℃で2日間 培養した。この培養液500mlをデキストリン5.0 %,グルコース 0. 5 %,脱脂大豆粉 3. 5 %,酵母エキ ス0. 5%,沈降性炭酸カルシウム0. 5%, アクトコ ール™ 31-56 (武田薬品工業社製) 0.05%及びシリ コーン0.05%からなるpH6.5の主培地120~を 含む200L容発酵槽に移植し、温度22℃、内圧1. 0 k g/cm², 通気120L/min, 撹拌120 r p mの 条件下で42時間培養を行なった。このように得られた 培養液 2 バッチ分(120リットル)を、ろ過補助剤 (ラジオライト600) を用いてろ過した。ろ液 (25 0リットル)をpH6に補正後、 HP-20 (15リ ットル) のカラムクロマトグラフィーに付し、水 (45 リットル) で洗浄後、30%(v/v)イソプロピルアルコ ール水(60リットル)で溶出した。溶出液をCNP-80(H型、20リットル)のカラムクロマトグラフィ ーに付し、水(60リットル)で洗浄後、2Nアンモニ ア水 (80リットル) で溶出した。溶出液を濃縮しpH 6 に補正後、IR-120· (NH⊿型、1.5リット ル)、IRA -67 (OH型、1.5リットル)、S P-850 (2リットル) のカラムを順次通過させ、水 (8リットル) で洗浄した。SP-850 (2リット ル) のカラムのみ、0.2N アンモニア水 (2リット ル)、水(6リットル)、0.1N塩酸(2リット ル)、水(6リットル)、5%(v/v)イソプロピルアル コール水 (6リットル) で順次洗浄後、20% (V/V)

イソプロピルアルコール水 (8リットル)、30%(v/ v)イソプロピルアルコール水 (6リットル)で溶出分画 した。HC-70I-AおよびHC-70I-Bを含有する 画分 (11.5リットル) をIR-120 (NH 型、 0. 5リットル)、IRA - 67 (CH₃COO型、 0. 5リットル)を順次通過させた。通過液を濃縮後、 7℃に放置し、析出した結晶 (9.6g) をろ取した。 得られた結晶の内、4.0gをジメチルホルムアミドに 溶解し、分取HPLC〔装置; LC-300G, カラ ム;100φ×1,000L (mm), (栗田工業社 製), 充填剤; YMC·GEL KE-ODS-10S (ワイエムシイ社製)、移動相;17%(v/v)アセトニ トリル/0.02Mリン酸緩衝液 (pH4.5)、流 速;30ml/分]に付し、HC-70I-Aを含有する 画分(60~85分) およびHC-70I-Bを含有する 画分(87~100分)とに分けた。HC-70I-Aを 含有する画分は濃縮後、HP-20(100ml)のカ ラムクロマトグラフィーに付し、水 (300m1) で洗 浄後、20%(v/v)イソプロピルアルコール水 (600 ml)、0.1Nアンモニア/20%(v/v)イソプロピ ルアルコール水(600ml)で溶出分画した。HC-70I-Aを含有する画分 (600ml) を濃縮後、7℃ に放置し、析出した結晶をろ取してHC-70I-A(化 合物1A;249mg)を得た。分取HPLCにおいて HC-70I-Bを含有する画分(0.4リットル)は濃 縮後、7℃に放置し、析出した結晶をろ取してHC-7 OI-B (化合物 1 B; 4 O O mg) を得た。

【0088】1)HC-70I-A(化合物1A) 比旋光度: -67°(c=0.50、0.1N HCl、21℃)

FAB-マススペクトル; m/z 668 (M + H)⁺元素分析値: (%) (水分2モルとして計算) 実測値; C, 5 4. 5 4; H, 8. 1 6; N, 1 0. 1 2 計算値; C, 5 4. 6 1; H, 8. 1 6; N, 9. 9 5 分子式: C₃₂H₅₃N₅O₁₀

13 C - NMRスペクトル (DMSO-d₆中、δ ppm) 172.7, 172.4, 172.3, 172.2, 170.8, 142.6, 127.9, 1 26.5, 71.0, 70.8, 67.2, 60.5, 58.8, 56.5, 51.1, 5 0.8, 49.0, 41.2, 40.5, 36.7, 30.8, 24.3, 24.0, 23. 1, 21.3, 19.0, 16.9, 15.3, 10.8

アミノ酸分析: 6 N塩酸中、110℃で72時間加水分 解後、分析。

ロイシン (1モル)、イソロイシン (1モル)、バリン (1モル)

高速液体クロマトグラフィー (HPLC) :

カラム; YMC-Pack ODS-A, A-312, 150 x 6.0 mm (ワイエムシイ社製)

移動相;15%(v/v)アセトニトリル/0.02Mリン 酸緩衝液 (pH4.5)

流 速; 1.0ml/分

検出法; UV吸収、214mm

保持時間;27分

薄層クロマトグラフィー (TLC):

担体;シリカゲル60F₂₅₄、0.25 mm (メルク社製、 ビノツ)

展開溶媒;n-ブタノール/酢酸/水(12:3:5)

Rf值; 0.51

【0089】2)HC-70I-B (化合物1B)

比旋光度: - 75° (c=0.50、0.1N HC1、21℃)

FABーマススペクトル; m/z 668 (M + H)⁺

元素分析値: (%)(水分3.5モルとして計算)

実測値; C, 5 2. 5 9; H, 8. 0 3; N, 9. 7 8

計算値;C,52.59;H,8.27;N,9.58

分子式: C₃₂H₅₃N₅O₁₀

13 C - NMRスペクトル (DMSO-d₆中、δ ppm) 172.8, 172.5, 172.3, 171.9, 142.6, 128.0, 126.4, 7 1.0, 70.8, 67.2, 60.5, 59.0, 51.0, 50.7, 49.1, 41. 2, 40.9, 40.4, 30.8, 24.1, 23.1, 22.9, 21.6, 21.3, 19.0, 16.9

アミノ酸分析: 6 N塩酸中、1 1 0 ℃で 7 2 時間加水分 解後、分析。

ロイシン(2モル)、バリン(1モル)

高速液体クロマトグラフィー(HPLC):

カラム;YMC-Pack ODS-A, A-312, 150 x 6.0 mm (ワイエムシイ社製)

移動相;15%(v/v)アセトニトリル/0.02Mリン 酸緩衝液(pH4.5)

流 速;1.0 ml/分

検出法; UV吸収、214mm

保持時間;39分

薄層クロマトグラフィー (TLC):

担体;シリカゲル60F₂₅₄、0.25 mm (メルク社製、 ドイツ)

展開溶媒;n-ブタノール/酢酸/水(12:3:5)

Rf值; 0.54

【0090】実施例7

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(N-アセチル-L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸モノカリウム塩(化合物6)

HC-70III (化合物3;50mg) を炭酸水素カリウム水溶液 (50mM、20ml) に溶解し、無水酢酸 (22 μ l) を加え、室温で1時間反応させた。反応液をpH6.5に補正後、HP-20(5ml)のカラムクロマトグラフィーに付し、水(5ml)で洗浄後、水(10ml) および30%(v/v)イソプロピルアルコール水(30ml)で溶出した。溶出液を濃縮後、凍結乾燥して標記化合物 (化合物6;49mg)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆中、δ ppm)

0. 84 (3H, d, J=6.4Hz), 0.87 (3H, d, J=6.5Hz), 1.44 (2H, t, J=7.2Hz), 1.57 (1H, m), 1.83 (3H, s), 2.53 (2H, d, J=6.8Hz), 3.45 (2H, m), 3.48 (1H, d, J=9.8Hz), 3.76 (1H, d, J=9.8Hz), 3.95 (1H, q like), 4.12 (1H, s), 4.30 (1H, q like), 5.11 (1H, q like), 7.16 (1H, m), 7.23 (2H, t like), 7.32 (1H, d, J=7.0Hz), 7.33 (2H, t like), 8.05 (1H, d, J=8.3Hz), 8.75 (1H, d, J=7.7Hz)

FAB-マススペクトル: m/z 536 (M+H) +

【0091】実施例8

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル) アミ ノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸メ チルエステル・一塩酸塩(化合物7)

HC-70III (化合物3;50mg) をメタノール (10ml) に溶解し、塩酸ーメタノール試薬10(10ml、東京化成工業社製)を加え、室温で16時間反応させた。反応液を窒素ガスで濃縮乾固し、水(10ml)を加え、pH6.5に補正後、さらに水(40ml)を添加し、HP-20(10ml)のカラムクロマトグラフィーに付した。水(30ml)および30%(v/v)イソプロピルアルコール水(10ml)で洗浄後、30%(v/v)イソプロピルアルコール水(20ml)および50%(v/v)イソプロピルアルコール水(20ml)および50%(v/v)イソプロピルアルコール水(20ml)および50%(v/v)イソプロピルアルコール水(20ml)および50%(v/v)イソプロピルアルコール水(20ml)および50%(v/v)イソプロピルアルコール水(20ml)および50%(v/v)イソプロピルアルコール水(20ml)で溶出した。溶出液を濃縮後、凍結乾燥して標記化合物(化合物7;34mg)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆中、δppm)

0.86 (3H, d, J=6.6Hz), 0.89 (3H, d, J=6.7Hz), 1.24 (1H, ddd, J=4.8, 9.2, 13.5Hz), 1.46 (1H, ddd, J=4.4, 9.0, 13.5Hz), 1.75 (1H, m), 2.84 (1H, dd, J=7.4, 15.8Hz), 2.91 (1H, dd, J=6.8, 15.8Hz), 3.40-3.4 (3H, m), 3.51 (3H, s), 3.76 (1H, m), 3.97 (1H, q like), 4.11 (1H, br d, J=4.3Hz), 4.56 (1H, d, J=6.3Hz), 4.63 (1H, br s), 4.90 (1H, br d, J=6.0Hz), 5.2 (1H, br d, J=7.0Hz), 5.27 (1H, q like), 7.20-7.3 (5H, m), 7.45 (1H, br d, J=7.8Hz), 8.12 (1H, br d, J=8.9Hz)

FAB-マススペクトル: m/z 470 (M+H) +

【0092】参考例1

(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6ーテトラ ヒドロキシー5- (L-ロイシル) アミノヘキサン酸 (De-β-Phe-HC-70III と略記することも ある)

HC-70III (化合物3; 910mg)を0.5N水酸化ナトリウム水溶液(200ml)に溶解後、37℃にて24時間撹拌した。反応液をpH5に調整後、SP-207(100ml)のカラムクロマトグラフィーに付し、水(300ml)で洗浄した。通過液と水洗液を合わせ、活性炭(粒状白鷺、70ml)のカラムクロマトグラフィーに付し、水(210ml)で洗浄後、10

%(v/v)イソプロビルアルコール水(210m1)で溶出した。溶出液を濃縮後、セファデックスG-10(600m1)のカラムクロマドグラフィーに付し、水(600m1)で溶出分画した。 $De-\beta-Phe-HC-70IIIを含有する画分を濃縮乾固し、水(<math>2m1$)、エタノール(4m1)を加え、7℃に放置した。析出した結晶をろ取して、標記化合物($De-\beta-Phe-HC-70III$; 300mg)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆中、 δ ppm) 0.86 (3H, d, J=7.1Hz), 0.89 (3H, d, J=7.3Hz), 1.36 (1H, m), 1.49 (1H, m), 1.67 (1H, m), 3.30 (1H, d d, J=3.9, 9.3Hz), 3.38 (1H, dd, J=6.3, 9.8Hz), 3.4 3 (1H, dd, J=9.3, 9.8Hz), 3.58 (1H, t like) 3.70

3 (1H, dd, J=9.3, 9.8Hz), 3.58 (1H, t like), 3.70 (1H, d, J=9.3Hz), 3.85 (1H, d, J=3.9Hz), 4.05 (1H, d like), 7.90 (1H, d, J=8.6Hz).

FAB-マススペクトル: m/z 309 (M+H) +

【0093】参考例2

(2S, 3R, 4R, 5S) -5- (N-ベンジルオキシカルボニル-L-ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサン酸 ジフェニルメチルエステル

(2 S, 3 R, 4 R, 5 S) - 2, 3, 4, 6 - テトラヒドロキシー5 - (L - ロイシル) アミノヘキサン酸(300 mg) を水(20 ml) - テトラヒドロフラン(5 ml) に溶かし、炭酸水素ナトリウム(245 mg) とクロロ炭酸ベンジル(0.167 ml) を加え、室温で3時間撹拌した。テトラヒドロフランを減圧留去した後に、1 N塩酸(3 ml) を加え、酢酸エチル(100 ml x 2) で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣をメタノール(10 ml)に溶解し、ジフェニルジアソメタン(400 mg)を加え、室温で14時間撹拌した。減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル:メタノール=10:1で溶出した。目的物が含まれる画分を集めて減圧濃縮し、標記化合物(495 mg)を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 0.86-0.90 (6H, m), 1.49-1.76 (3H, m), 3.62-3.69 (2H, m), 3.83 (1H, m), 3.99 (1H, m), 4.16-4.27 (2H, m), 4.35 (1H, m), 4.56 (1H, d, J=1.8H z), 5.05-5.08 (2H, m), 6.91 (1H, s), 7.24-7.38 (15H, m),

【0094】参考例3

(2S, 3R, 4R, 5S) - 2, 3, 4, 6-テトラ アセトキシー5-(N-ベンジルオキシカルボニル-L -ロイシル)アミノヘキサン酸 ジフェニルメチルエス テル

(2S, 3R, 4R, 5S) - 5 - (N-ベンジルオキシカルボニルーLーロイシル) アミノー <math>(2S, 3, 4, 6) - テトラヒドロキシヘキサン酸 ジフェニルメチルエステル (200mg) のピリジン溶液 (5m1) に無水酢

酸(3 m l)とジメチルアミノビリジン(40 m g)を加え、室温で16時間撹拌した。減圧機縮後、残渣に1 N 塩酸(10 m l)を加え、酢酸エチル(100 m l x 2)で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル:ヘキサン=1:2で溶出した。目的物が含まれる画分を集めて減圧濃縮し、標記化合物(256 m g)を得た。

¹H – NMR (CDCl₃) δ : 0.91–0.95(6H, m), 1.46–1.69(3H, m), 1.81(3H, s), 1.98(3H, s), 2.07(3H, s), 2.17(3H, s), 3.86(1H, dd, J=11.4Hz, 6.6Hz), 3.99–4.17(2 H, m), 4.47(1H, m), 5.01–5.09(2H, m), 5.22(1H, d, J=1.8 Hz), 5.40(1H, d, J=9.6Hz), 5.52(1H, d, J=9.6Hz), 6.37(1H, d, J=8.8Hz), 6.76(1H, s), 7.26–7.34(16H, m),

【0095】参考例4

(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラ アセトキシ-5-(N-ベンジルオキシカルボニル-L -ロイシル) アミノヘキサン酸

(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラアセトキシ-5-(N-ベンジルオキシカルボニル-L-ロイシル)アミノヘキサン酸ジフェニルメチルエステル(270mg)をトリフルオロ酢酸(5ml)に溶かし、室温で1時間撹拌した。減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル:メタノール=10:1で溶出した。目的物が含まれる画分を集めて減圧濃縮し、標記化合物(214mg)を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 0. 92-0. 96(6H, m), 1. 50-1. 67(3H, m), 1. 96(3H, s), 2. 04(3H, s), 2. 06(3H, s), 2. 11(3H, s), 3. 83(1H, m), 4. 11-4. 23(3H, m), 4. 52(1H, m), 4. 95(1H, m), 5. 07(1H, m), 5. 36(1H, d, J=10. 0Hz), 5. 46(1H, d, J=10. 0Hz), 7. 28-7. 32(5H, m)_o

【0096】実施例9

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル) アミ ノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸・ -塩酸塩

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸(化合物3)(2.00g)の水溶液(50m1)に1N塩酸(4.83m1)を加え、メンプランフィルターで濾過し、減圧機縮した。メタノールージエチルエーテルから再結晶することにより標記化合物(1.84g)を得た。

 1 H — NMR (CD₃OD) δ : 1.02(3H, d, J=6.4Hz), 1.03(3H, d, J=6.4Hz), 1.60–1.80(3H, m), 2.85(1H, dd, J=16.0Hz, 7.0Hz), 2.96(1H, dd, J=16.0Hz, 6.0Hz), 3.65–4.40(7H, m), 5.30–5.50(1H, m), 7.20–7.45(5H, m), 8.42(1H, d, J=8.6Hz),

【0097】実施例10

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル)アミ ノヘキサノイル]アミノ-3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(Lーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸・一塩酸塩(1.84g)のメタノール溶液(40ml)にジフェニルジアゾメタン(1.45g)のメタノール溶液(20ml)を室温で加え、室温で4時間撹拌した。反応液に酢酸(0.1ml)を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を重曹水、飽和食塩水で洗浄し、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフイーに付し、酢酸エチル:メタノール=2:1で溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、標記化合物(2.05g)を得た。

 1 H – NMR (CD₃OD) δ : 0.93(3H, d, J=5.0Hz), 0.96(3H, d, J=4.8Hz), 1.10–1.90(3H, m), 3.02(1H, dd, J=15.8Hz, 7.6Hz), 3.13(1H, dd, J=15.8Hz, 5.8Hz), 3.35–4.35(7H, m), 5.35–5.50(1H, m), 6.73(1H, s), 7.10–7.40(15 H, m),

【0098】実施例11

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル) アミ ノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル・一塩酸塩

(S) $-3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(Lーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸ジフェニルメチルエステル (246 mg) のメタノール溶液 (1 m 1) に1 N塩酸 (0.396 m 1) を室温で加え、減圧濃縮した。残渣をメタノールージエチルエーテルから再結晶し、標記化合物 (180 mg) を得た。<math>^1H-NMR$ (CD₃OD) $\delta:1.00(3H,d,J=5.6Hz),1.02(3H,d,J=5.6Hz),1.02(3H,d,J=5.6Hz),3.15(1H,dd,J=16.0Hz,5.4Hz),3.55-4.40(7H,m),5.43(1H,dd,J=7.6Hz,5.4Hz),6.73(1H,s),7.10-7.40(15H,m)。$

【0099】実施例12

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル) アミ ノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 エチルエステル

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル) アミ ノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸 (化合物3) (500mg) に28%塩化水素エタノー ル溶液(20m1) を加え、室温で20時間撹拌した。 反応被を減圧濃縮後、残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフイーに付し、アセトニトリル:水=5:1で溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣を水(10ml)に溶解し、重曹水(0.5ml)を加え、ダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をクロロホルムージエチルエーテルから再結晶し、標記化合物(123mg)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 0.85-1.00 (6H, m), 1.07 (3H, t, J=6.8Hz), 1.40-1.80 (3H, m), 2.70-3.00 (2H, m), 3.00-5.50 (8H, m), 3.96 (2H, q, J=6.8Hz), 7.10-7.45 (5H, m), 8.00-8.30 (2H, m),

【0100】実施例13

(S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -5- (N ーペンジルオキシカルボニル-L-ロイシル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミ ノ-3-フェニルプロピオン酸

(S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸(化合物3)(2.28g)の0.2N水酸化ナトリウム水溶液(25m1)にクロロ炭酸ベンジル(0.714m1)と1N水酸化ナトリウム水溶液(5m1)を0℃で加え、室温で3時間撹拌した。反応液をジエチルエーテルで洗浄後、1N塩酸(20m1)を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を飽和食塩水で洗浄後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をメタノールージエチルエーテルーへキサンから再結晶し、標記化合物(1.51g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 0.86 (3H, d, J=6.0H z), 0.87 (3H, d, J=6.0Hz), 1.30-1.80 (3H, m), 2.60-3.00 (2H, m), 3.20-5.40 (8H, m), 5.04 (2H, s), 7.10-7.60 (11 H, m), 8.16 (1H, d, J=8.8Hz),

【0101】実施例14

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸・一塩酸塩(4.35g) のメタノール溶液(100m1)にジフェニルジアゾメタン(3.40g) のメタノール溶液(100m1) を水冷下滴下した後に、室温で15時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後に、残渣を水(200m1) に懸濁し、炭酸水素ナトリウム(2.20g)、クロロ炭酸ベンジル(18m1)を加え、室温で2時間撹拌した。反応液に酢酸エチル(300m1)

を加え、有機層を分取した。有機層を飽和食塩水で洗浄 した後に、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮 後、残渣を酢酸エチルから再結晶し、標記化合物 (5. 95g)を得た。

 1 H-NMR(CD₃OD) δ : 0.91-0.97(6H, m), 1.55-1.78(3H, m), 3.03-3.10(2H, m), 3.63-3.73(3H, m), 3.91(1H, dd, J=9.6Hz, 1.4Hz), 4.16-4.23(1H, d, J=1.4Hz), 5.10(2H, s), 5.44(1H, t, J=6.2Hz), 7.13-7.36(20H, m)。【0102】実施例15

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N -ベンジルオキシカルボニルーL-ロイシル) アミノー 2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミ ノー3-フェニルプロピオン酸

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N - ベンジルオキシカルボニルーLーロイシル) アミノー2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシへキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル(1.5g)をトリフルオロ酢酸(100ml)に溶かし、室温で3時間撹拌した。反応液を減圧濃縮した後に、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル:メタノール=1:1で溶出した。目的物を含む画分を集めて、減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルから再結晶し、標記化合物(0.86g)を得た。本化合物は実施例13と同じ 1H-NMRスペクトルを示した。

【0103】実施例16

(S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -5- (N -ベンジルオキシカルボニルーL-ロイシル) アミノー 2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミ ノー3-フェニルプロピオン酸 ピバロイルオキシメチ ルエステル

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N - ベンジルオキシカルボニルーLーロイシル) アミノー2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシへキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸(295mg) とDBU(0.082ml)のジメチルホルムアミド溶液(2ml)にヨードメチル ピバレート(139mg)のジメチルホルムアミド溶液(1ml)を加え、室温で1時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を10%クエン酸水溶液、飽和重曹水、飽和食塩水で洗った。無水硫酸ナトリウムで乾燥後、減圧濃縮した。残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール:酢酸エチル=1:10で溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、クロロホルムから結晶化することにより、標記化合物(160mg)を得た。

 $^{1}H-NMR \ (DMSO-d_{6}) \ \delta: 0.85 (3H, d, J=6.2Hz), \ 0.86 (3H, d, J=6.2Hz), \ 1.06 (9H, s), \ 1.30-1.80 (3H, m), \ 2.90-3.05 (2H, m), \ 3.20-5.40 (8H, m), \ 5.04 (2H, s), \ 5.61 (2H, s), \ 7.10-7.60 (7H, m)_{\circ}$

【0104】実施例17

(S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-ロイシル) アミ ノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 ピバロイルオキシメチルエステル

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N-1)] (N) -(3) (N)

 1 H – NMR (DMSO – d₆) δ : 0.86 (3H, d, J=5.8H z), 0.89 (3H, d, J=5.8Hz), 1.07 (9H, s), 1.10–1.90 (3H, m), 2.97 (2H, d, J=6.2Hz), 3.20–5.40 (8H, m), 5.64 (2H, s), 7.15–7.45 (5H, m), 7.84 (1H, d, J=8.8Hz), 8.14 (1H, d, J=9.2Hz),

【0105】実施例18

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N -ベンジルオキシカルボニルーL-ロイシル) アミノー 2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミ ノー3-フェニルプロピオン酸アミド

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(NーベンジルオキシカルボニルーLーロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシへキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸(295mg)とNーヒドロキシコハク酸イミド(58mg)とN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド(103mg)のアセトニトリル溶液(10m1)を室温で3時間撹拌した。析出した固体を瀘去し、濾液を減圧濃縮した。残渣をジメチルホルムアミド(5m1)に溶解し、25%アンモニア水溶液(1m1)を加え、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を酢酸エチルで抽出した。抽出液を1N塩酸、飽和重曹水、飽和食塩水で洗い、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣をメタノールージエチルエーテルから再結晶し、標記化合物(97mg)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 0.75-0.90 (6H, m), 0.95-1.80 (3H, m), 2.45-2.75 (2H, m), 3.25-5.65 (8H, m), 5.04 (2H, s), 7.15-7.60 (10H, m)_e

【0106】実施例19

(S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5- (L-ロイシル) アミ ノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸ア ミド

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N ーベンジルオキシカルボニルーL-ロイシル) アミノー 2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミ ノー3ーフェニルプロピオン酸アミド(200mg)のメタノール溶液(10ml)に10%パラジウム炭素(50mg)を加え、水素雰囲気下、室温で20時間撹拌した。濾過後、濾液を減圧濃縮した。残渣をメタノールージエチルエーテルから再結晶することにより、標記化合物(140mg)を得た。

 1 H – NMR (DMSO – d₆) δ : 0.87(3H, d, J=6.0H z), 0.89(3H, d, J=6.0Hz), 1.00–2.20(3H, m), 2.40–2.80 (2H, m), 3.10–5.40(8H, m), 7.15–7.50(5H, m), 7.79(1H, d, J=7.8Hz), 8.34(1H, d, J=8.4Hz)₆

【0107】実施例20

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル・一塩酸塩

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシへキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸(化合物5)(3.40g)を1N塩酸(11ml)に溶かした後に、メタノール(10ml)を加えて、減圧濃縮した。残渣のメタノール溶液(100ml)にジフェニルジアゾメタン(3.88g)を室温で加え、室温で1.5時間撹拌した。反応液を減圧濃縮後、残渣をジエチルエーテルで洗い、標記化合物(5.36g)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 3.07(1H, d, J=7.0H z), 3.50-5.80(6H, m), 6.68(1H, s), 7.10-7.20(15H, m), 8.24(1H, d, J=8.8Hz).

【0108】 実施例21

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-オルニチル)ア ミノヘキサノイル]アミノ-3-フェニルプロピオン酸 ・二塩酸塩

N°-ベンジルオキシカルボニル-N°-tert-ブトキ シカルボニルーLーオルニチン (550mg) のジメト キシエタン溶液 (7.5ml) にN-ヒドロキシコハク 酸イミド(173mg)とN,N'ージシクロヘキシル カルボジイミド (309mg) を0℃で加え、0℃で2 4時間放置した。析出した固体を遮去し、滤液を減圧濃 縮した。残渣のジメチルホルム溶液 (5 m l) にトリエ チルアミン (0. 209ml) と (S) -3-[(2 S, 3R, 4R, 5S) -5-7 $\geq 1/2$, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニ ルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル・一塩酸塩 (818mg)を室温で加え、室温で72時間撹拌し た。反応液に10%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチル で抽出した。抽出液を、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄 した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。 残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィー に付し、メタノール:酢酸エチル=1:20で溶出し た。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣に4N

塩化水素酢酸エチル溶液(10ml)を加え、室温で2時間撹拌した。減圧濃縮後、残渣をメタノール(20ml)に溶解し、10%パラジウム炭素(200mg)を加え、水素雰囲気下室温で4時間撹拌した。反応液を濾過し、1N塩酸(50ml)を加え、ジエチルエーテルで洗浄後、水層を減圧濃縮した。残渣をメタノールーアセトニトリルから再結晶し、標記化合物(376mg)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1.50-2.30(4H, m), 2.76-6.00(12H, m), 7.10-7.50(5H, m), 8.10-8.50(2H, m),

【0109】実施例22

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(α -L-グルタミル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒ ドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオ ン酸・一塩酸塩

 N^{α} ーベンジルオキシカルボニルーLーグルタミン酸 γ - tertーブチルエステルを N^{α} - ベンジルオキシカル ボニルー N^{δ} - tertーブトキシカルボニルーL - オルニ チンの代わりに用いて実施例 2 1 と同様にして、標記化 合物を得た。

 1 H-NMR (DMSO- d_{6}) δ : 1.80-2.30 (4H, m), 2.70-3.00 (2H, m), 3.50-6.00 (8H, m), 7.10-7.50 (5H, m).

【0110】実施例23

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(O-メチルーレーセ リル) アミノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロ ピオン酸

N-ベンジルオキシカルボニル-O-メチル-L-セリ ン(380mg)のジメトキシエタン溶液(7...5m 1) にN-ヒドロキシコハク酸イミド(173mg)と N, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド (309m g)を0℃で加え、0℃で24時間放置した。析出した 固体を瀘去し、濾液を減圧濃縮した。残渣のジメチルホ ルム溶液にトリエチルアミン(0. 209ml)と (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-7]ノー2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチル エステル・一塩酸塩(818mg)を室温で加え、室温 で72時間撹拌した。反応液に10%クエン酸水溶液を 加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を、飽和重曹水、 飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥 し、減圧濃縮した。残渣をフラッシュシリカゲルカラム クロマトグラフィーに付し、メタノール:酢酸エチル= 1:20~1:3で溶出した。目的物を含む画分を集め て減圧濃縮し、残渣をメタノール(20m1)に溶解 し、10%パラジウム炭素 (200mg) を加え、水素 雰囲気下室温で2時間撹拌した。反応液を濾過後、減圧 濃縮した。残渣を水に溶かし、ジエチルエーテルで洗浄

後、水層を減圧濃縮した。残液をメタノールージエチル エーテルから再結晶し、標記化合物(263mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆)· δ : 2.60-2.90(2H, m), 3.26(3H, s), 3.20-5.40(8H, m), 7.10-7.50(5H, m), 7.50-8.40(2H, m)_o

【0111】実施例24

(S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -5- (O ーペンジルーレーセリル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸

OーベンジルーNーベンジルオキシカルボニルーLーセ リン(329mg)のアセトニトリル溶液(5m1)に N-ヒドロキシコハク酸イミド (115mg) とN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (206mg) を室温で加え、室温で3時間撹拌した。析出した固体を 瀘去し、濾液を減圧濃縮した。残渣のジメチルホルムア ミド溶液(5m1)にトリエチルアミン(0.139m 1) \geq (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5]ーアミノー2、3、4、6ーテトラヒドロキシヘキサノ イル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニル メチルエステル・一塩酸塩(545mg)を室温で加 え、室温で15時間撹拌した。反応液に10%クエン酸 水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を、飽和 重曹水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウム で乾燥し、減圧濃縮した。残渣をフラッシュシリカゲル カラムクロマトグラフィーに付し、メタノール:酢酸エ チル=1:20で溶出した。目的物を含む画分を集めて 減圧濃縮し、残渣をメタノール(30ml)に溶解し、 水酸化パラジウム炭素 (100mg) を加え、水素雰囲 気下(3-4気圧)室温で6時間撹拌した。反応液を濾 過後、減圧濃縮した。残渣を水に溶かし、ジエチルエー テルで洗浄し、水層を減圧濃縮した。残渣をダイアイオ ンCHP-20Pカラムクロマトグラフィーに付し、水 ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集め て減圧濃縮し、残渣をメタノールージエチルエーテルか ら再結晶し、標記化合物 (97mg) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 2.55-2.90(2H, m), 3.20-5.40(10H, m), 4.50(2H, s), 7.10-7.50(10H, m), 7.84(1H, d, J=8.8Hz), 8.29(1H, d, J=11.4Hz),

【0112】実施例25

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(O-tert-プチルーN-フルオレニルメチルオキシカルボニルーL-セリル) アミノー2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル

O-tert-ブチルーN-フルオレニルメチルオキシカルボニルーL-セリン (575mg) のアセトニトリル溶液 (7.5ml) にN-ヒドロキシコハク酸イミド (173mg) とN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミ

ド(309mg)を室温で加え、室温で3時間撹拌した。析出した固体を瀘去し、濾液を減圧濃縮した。残渣のジメチルホルムアミド溶液(5ml)にトリエチルアミン(0.139ml)と(S)-3-[(2S,3R,4R,5S)-5-アミノ-2,3,4,6-テトラヒドロキシへキサノイル]アミノー3-フェニルプロピオン酸ジフェニルメチルエステル・一塩酸塩(545mg)を室温で加え、室温で24時間撹拌した。反応液に10%クエン酸水溶液を加え、酢酸エチルで抽出した。抽出液を、飽和重曹水、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣をジエチルエーテルーへキサンから再結晶し、標記化合物(1.156g)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 1.19(9H,s), 2.86-6.00(15H, m), 6.80(1H, s), 7.05-8.20(23H, m)_o

【0113】 実施例26

- (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(O -tert-プチルーレーセリル) アミノー2, 3, 4, 6 -テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル
- (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(OーtertープチルーNーフルオレニルメチルオキシカルボニルーLーセリル) アミノー2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル (874mg) にピペリジン (5m1) を加え、室温で5時間撹拌した。反応液を減圧機縮し、残渣をフラッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、メタノール:酢酸エチル=1:2で溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧機縮し、残渣をジエチルエーテルーヘキサンから再結晶し、標記化合物 (593mg) を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 1.12(9H, s), 3.05(2 H, d, J=7.0Hz), 3.20-5.40(8H, m), 6.67(1H, s), 7.10-7.40(15H, m), 7.74(1H, d, J=8.0Hz), 8.15(1H, d, J=9.0H z),

【0114】実施例27

【0115】実施例28

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-イソロイシル) アミノヘキサノイル]アミノ-3-フェニルプロピオン 酸

N-ベンジルオキシカルボニル-L-イソロイシン (1 114mg)とN-ヒドロキシコハク酸イミド (506 mg) とN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (867mg) のアセトニトリル溶液 (20ml) を室 温で3時間撹拌した。析出した固体を瀘去し、濾液を (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-7]J-2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸(化合物5) (13 69mg) とトリエチルアミン (0.558ml) のジ メチルホルムアミド溶液 (100ml) に加えた。室温 で96時間撹拌後、減圧濃縮した。残渣をメタノール (20ml)に溶かし、10%パラジウム炭素(1.0 0g)を加え、水素努囲気下室温で24時間撹拌した。 反応液に1N塩酸を加え、濾過した後に、濾液を減圧濃 縮した。残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロ マトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出し た。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタ ノールージエチルエーテルから再結晶し、標記化合物 (199mg)を得た。

 1 H – NMR (DMOS – d₆) δ : 0. 70–0. 95 (6H, m), 1. 20–1. 90 (3H, m), 2. 50–3. 00 (2H, m), 3. 10–4. 20 (7H, m), 5. 10–5. 30 (1H, m), 7. 10–7. 40 (5H, m), 7. 90 (1H, d, J=8. 0 Hz), 8. 30 (1H, d, J=8. 0 Hz),

【0116】 実施例29

- (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラアセトキシー5-(N-ベンジルオキシカルボニルーL-ロイシルアミノ) ヘキサノイル] アミノー<math>3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル
- (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(NーペンジルオキシカルボニルーLーロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル(200mg)のピリジン溶液(5ml)に無水酢酸(3ml)を加え、室温で4日間撹拌した。溶媒を減圧留去した後に、残渣を酢酸エチル(100ml)に溶かし、1N塩酸、飽和重曹水、飽和食塩水で順次洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣をシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチル:へキサン=1:1で溶出し、目的物を含む画分を集めて減圧濃縮することにより、標記化合物(85mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CDC1₃) δ : 0.93-0.95(6H, m), 1.51-1.78(3H, m), 1.87(3H, s), 1.99(3H, s), 2.07(3H, s), 2.16(3H, s), 2.81(1H, dd, J=16.1Hz, 5.6Hz), 3.12(1H, dd, J=16.1Hz, 5.6Hz)

=16. 1Hz, 4. 4Hz), 3. 85 (1H, dd, J=11. 4Hz, 6. 6Hz), 4. 05 (1 H, dd, J=11. 4Hz, 6. 6Hz), 4. 49 (1H, m), 5. 02 (1H, m), 5. 10 (2H, s), 5. 23 (1H, d, J=1. 8Hz), 5. 33 (1H, dd, J=10. 0Hz, 1. 8Hz), 5. 41 (1H, m), 5. 51 (1H, m), 6. 36 (1H, m), 6. 76 (1H, s), 7. 01-7. 34 (21H, m),

【0117】実施例30

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(Lーアラニル) アミノー2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキ シヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 NーベンジルオキシカルボニルーL-アラニン (234 mg) とNーヒドロキシコハク酸イミド (127mg) とN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (217 . mg)のアセトニトリル溶液(30ml)を室温で3時 間撹拌した。析出した固体を瀘去し、遮液を(S) - 3 $-[(2S, 3R, 4R, 5S) - 5 - 7 \ge 1 - 2,$ 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー 3-フェニルプロピオン酸 (化合物 5) (342 mg) とトリエチルアミン(0.139m1)のジメチルホル ムアミド溶液(100ml)に加えた。室温で20時間 撹拌後、減圧濃縮した。残渣に1N塩酸を加え、酢酸エ チルとアセトニトリルの混合溶液で抽出した。有機層を 飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥 し、減圧濃縮した。残渣をメタノール(30ml)に溶 かし、10%パラジウム炭素(200mg)を加え、水 素雰囲気下室温で18時間撹拌した。 触媒を濾去した 後、濾液を減圧濃縮した。残渣をダイアイオンHP-2 0 S S カラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニ トリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮 し、残渣をメタノールージエチルエーテルから再結晶 し、標記化合物(312mg)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1. 20 (3H, d, J=7. 0H z), 2. 60-2. 80 (2H, m), 3. 30-4. 20 (6H, m), 5. 10-5. 30 (1 H, m), 7, 70-7. 90 (1H, m), 8. 30-8. 50 (1H, m),

【0118】実施例31

(S) -3 - [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3,4, 6ーテトラヒドロキシー5ー (Lーバリル) アミノ ヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 N-ベンジルオキシカルボニル-L-バリン (460m g) \geq (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5]ーアミノー2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキサノ イル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニル メチルエステル (500mg) のジメチルホルムアミド 溶液(50ml)にシアノりん酸ジエチル(298m g)、トリエチルアミン(0.191ml)を加え、室 温で15時間撹拌した。溶媒を減圧留去した後、残渣に 0. 1 N塩酸 (50ml) を加え、酢酸エチル (100 ml)で抽出した。有機層を飽和重曹水、飽和食塩水で 順次洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し減圧濃縮 した。残渣をメタノール (20ml) に溶かし、10% パラジウム炭素 (150mg)を加え、水素雰囲気下1

時間撹拌した。触媒を適去した後、滤液を減圧濃縮した。残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールー酢酸エチルから再結晶して標記化合物(663mg)を得た。

 1 H-NMR (D₂O) δ : 0.85-1.10(6H, m), 2.10(1H, m), 2.65(2H, d, J=6.9Hz), 3.54-3.81(5H, m), 4.19-4.26 (2H, m), 5.07(1H, t, J=6.9Hz), 7.24(5H, br s).

【0119】実施例32

- (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノペンタノイル) アミノ-2, 3,
- 4,6-テトラヒドロキシヘキサノイル]アミノー3-フェニルプロピオン酸
 - (S) -2- (ベンジルオキシカルボニル) アミノ吉草酸をN-ベンジルオキシカルボニルー L-バリンの代わりに用いて実施例 3 1 と同様にして標記化合物を得た。 ^1H-NMR (D_2O) δ : 0.79(3H, t, J=6. 8Hz), 1.23(2 H, m), 1.73(2H, m), 2.61(2H, d, J=7. 0Hz), 3.53-3.92(5 H, m), 4.17-4.24(2H, m), 5.06(1H, t, J=7.0Hz), 7.17-7.23(5H, m)。

【0120】実施例33

- (S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノブチリル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェ ニルプロピオン酸-塩酸塩
- (S) -2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸 (500mg) とN-ヒドロキシコハク酸イミド (29 1mg) のアセトニトリル溶液 (10ml) に室温で N, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (561m g) を加え、3時間撹拌した。析出した固体を瀘去し、 濾液を(S) −3−[(2S, 3R, 4R, 5S) −5 ーアミノー2、3、4、6ーテトラヒドロキシヘキサノ イル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 (化合物5) (722mg) とトリエチルアミン (0.558ml) のジメチルホルムアミト溶液(50ml)に加えた。室 温で18時間撹拌後、減圧濃縮した。残渣に1N塩酸 (50ml) を加え、酢酸エチルーテトラヒドロフラン (1:1, 50mlx3) で抽出した。有機層を飽和食 塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧 濃縮した。残渣をメタノール (50ml) に溶かし、1 0%パラジウム炭素(200mg)を加え、水素雰囲気 下室温で1時間撹拌した。触媒を濾去した後、濾液を減 圧濃縮した。残渣を0.1N塩酸(1.0ml)に溶か した後、ダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグ ラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的 物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールー 酢酸エチルより再結晶して標記化合物(200mg)を 得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ : 1.05(3H, t, J=7.6Hz), 1.

85-1.96(2H, m), 2.74(2H, d, J=6.4Hz), 3.68-3.91(5H, m), 4.30-4.33(2H, m), 5.32(1H, t, J=6.4Hz), 7.24-7.42 (5H, m),

【0121】実施例34

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-フェニルアラニ ル) アミノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピ オン酸

N-ベンジルオキシカルボニルーL-フェニルアラニンを (S)-2- (ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例33と同様にして標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ ($D_{2}O$) δ : 2. 59 (2H, d, J=6. 4Hz), 2. 94 (1 H, dd, J=14. 0, 9. 0Hz), 3. 18 (1H, dd, J=14. 0, 5. 4Hz), 3. 44 -3. 76 (4H, m), 4. 09-4. 21 (3H, m), 5. 08 (1H, t, J=6. 4Hz), 7. 17-7. 25 (10H, m),

【0122】実施例35

- (S) -3 [(2S, 3R, 4R, 5S) -5 -
- ((S)-3-アセチルアミノ-2-アミノプロピオニル)アミノ-2,3,4,6-テトラヒドロキシヘキサノイル]アミノ-3-フェニルプロピオン酸
- (S) -3-アセチルアミノ-2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピオン酸を(S)-2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)酪酸の代わりに用いて実施例33と同様にして標記化合物を得た。

 ${}^{1}H-NMR \ (D_{2}O) \ \delta : 1.87 (3H, s), \ 2.58 (2H, d, J=7.0Hz), \ 3.36-3.79 (6H, m), 4.04 (1H, m), \ 4.16-4.24 (2H, m), \\ 5.08 (1H, t, J=7.0Hz), \ 7.23 (5H, bs)_{\circ}$

【0123】実施例36

【0124】実施例37

- (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノ-5, 5, 5-トリフルオロペン タノイル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ ヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸
- (S) -2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-5, 5, 5-トリフルオロ吉草酸を(S) -2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例33と同様にして標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (D₂O) δ : 1.95-2.30(4H, m), 2.58(2H, d, J=6.8Hz), 3.49-3.78(4H, m), 3.98(1H, t, J=8.4Hz),

4. 18-4. 25 (2H, m), 5. 06 (1H, t, J=6. 8Hz), 7. 21-7. 24 (5H, m).

【0125】 実施例38

- (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノ-4, 4, 4-トリフルオロブチ
- リル) アミノー2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキ サノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸
- (S) -2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-4,
- 4, 4-トリフルオロ酪酸を(S)-2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)酪酸の代わりに用いて実施例33と同様にして標記化合物を得た。

 1 H – NMR (D₂O) δ : 2.74(2H, d, J=6.8Hz), 2.87–2.99(2H, m), 3.64–3.98(4H, m), 4.34–4.41(3H, m), 5.21 (1H, t, J=6.8Hz), 7.30–7.60(5H, m),

【0126】実施例39

- (S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノ-3-(メタンスルホニルアミ ノ) プロピオニル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒ ドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオ
- (S) -2 ーベンジルオキシカルボニルアミノ-3 ー (メタンスルホニルアミノ) プロピオン酸を (S) -2 ー (ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例 3 3 と同様にして標記化合物を得た。 1 H NMR (D_2 O) δ : 2. 70(2H, d, J=7. 0Hz), 3. 06(3 H, s), 3. 54-3. 89(6H, m), 4. 17(1H, t, J=6. 6Hz), 4. 28-4. 3 5(2H, m), 5. 18(1H, t, J=7. 0Hz), 7. 20-7. 36(5H, m),

【0127】実施例40

- (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノ-5-フルオロペンタノイル) ア ミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイ ル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸
- (S) -2 ベンジルオキシカルボニルアミノ-5 フルオロ吉草酸を (S) -2 (ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例33と同様にして標記化合物を得た。

¹H-NMR (D₂O) δ: 1.80-2.15(3H, m), 2.30-2.55 (1H, m), 2.69(2H, d, J=6.6Hz), 3.33-3.42(2H, m), 3.60-3.87(4H, m), 4.28-4.40(3H, m), 5.17(1H, t, J=6.6Hz), 7.32-7.34(5H, m),

【0128】実施例41

- (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノ-3-(ホルミルアミノ) プロピ
- ((S) -2-アミノー 3- (ポルミルアミノ) プロピ オニル) アミノー 2, 3, 4,6-テトラヒドロキシへ キサノイル] アミノー 3-フェニルプロピオン酸
- (S) -2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-(ホルミルアミノ) プロピオン酸を(S) -2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例33と同様にして標記化合物を得た。
- $^{1}H-NMR$ (D₂O) δ : 2.70(2H, d, J=7.0Hz), 3.59-

3. 98(7H, m), 4.17-4.33(2H, m), 5.19(1H, t, J=7.0Hz), 7.33-7.35(5H, m), 8.11(1H, s)

【0129】実施例42

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N-tert-プトキシカルボニル-O-(4-メトキシベンジル) -L-ホモセリル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル

N-tert-ブトキシカルボニル-O- (4-メトキシベンジル) ーLーホモセリンをO-tert-ブチル-N-フルオレニルメチルオキシカルボニル-L-セリンの代わりに用いて実施例25と同様にして、標記化合物を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 1. 37 (9H, s), 1. 60-2. 10 (2H, m), 3. 05 (2H, d, J=6. 6Hz), 3. 20-5. 40 (12H, m), 3. 73 (3H, s), 6. 67 (1H, s), 6. 80-7. 40 (19H, m)。

【0130】実施例43

 $(S)^{2}-3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-5-(L$ ーホモセリル) アミノー2,3,4,6ーテトラヒドロ キシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 (S) -3 - [(2S, 3R, 4R, 5S) -5 - (N)]ーtertープトキシカルボニルーOー(4ーメトキシベン ジル) ーレーホモセリル) アミノー2, 3, 4,6ーテ トラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプ ロピオン酸 ジフェニルメチルエステル (200mg) に4N塩化水素酢酸エチル溶液 (10ml) を室温で加 え、室温で3時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣 を水で抽出し、ジエチルエーテルで洗った。水層をダイ アイオンCHP-20Pカラムクロマトグラフィーに付 し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分 を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールージエチルエー テルから再結晶し、標記化合物(53mg)を得た。 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 1.40-2.00(2H, m), 2. 55-2. 80 (2H, m), 3. 00-5. 30 (9H, m), 7. 10-7. 40 (5H, m)。

【0131】実施例44

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノ-3-シアノプロピオニル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸

(S) -2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-シアノプロピオン酸(300mg)とN-ヒドロキシコハク酸イミド(177mg)のアセトニトリル溶液(10ml)に室温でN,N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド(303mg)を加え、2時間撹拌した。析出した固体を瀘去し、濾液を(S)-3-[(2S,3R,4R,5S)-5-アミノ-2,3,4,6-テトラヒドロキシヘキサノイル]アミノ-3-フェニルプロピオン酸(化合物5)(503mg)とトリエチルアミン

(0.410m1) のジメチルホルムアミド溶液 (30

ml)に加えた。室温で18時間撹拌後、減圧濃縮した。残渣に1N塩酸(50ml)を加え、酢酸エチル(100mlx2)で抽出した。宥機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残渣を4N塩化水素酢酸エチル溶液(20ml)に溶かし、室温で1時間撹拌した。減圧濃縮後、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む面分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールー酢酸エチルより再結晶して標記化合物(75mg)を得た。 1 H-NMR(D_2 O) δ : 2.60(2H, d, J=6.4Hz), 3.48-3.79(4H, m), 4.13-4.26(3H, m), 5.18(1H, t, J=6.4Hz), 7.15-7.35(5H, m)。

【0132】実施例45

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(Lーメチオニル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 N-tertープトキシカルボニルーLーメチオニン (260mg) とNーヒドロキシコハク酸イミド (132mg) のアセトニトリル溶液 (15ml) に室温でN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (227mg) を加え、3時間撹拌した。析出した固体を適去し、適液に(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 (化合物5) (356mg) とトリエチルアミン (0.217ml) およびジメチルホルムアミド (50ml) を加えた。室温で20時間撹拌後、減圧濃縮した。残渣に4N塩化水

(356mg) とトリエチルアミン (0.217ml) およびジメチルホルムアミド (50ml) を加えた。室温で20時間撹拌後、減圧濃縮した。残渣に4N塩化水素酢酸エチル溶液 (30ml) を加え、室温で1.5時間撹拌した。減圧濃縮し、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールージエチルエーテルより再結晶して標記化合物 (310mg) を得た。

 $^{1}H-NMR \quad (D_{2}O) \quad \delta : 2.12(3H, s), \quad 2.20(2H, m), \quad 2. \\ 62(2H, t, J=7.3Hz), \quad 2.74(1H, d, J=6.9Hz), \quad 3.60-3.94(4H, m), \quad 4.16(1H, t, J=6.7Hz), \quad 4.33-4.40(2H, m), \quad 5.20(1H, t, J=6.9Hz), \quad 7.30-7.48(5H, m), \quad 6.20(1H, t, J=6.9Hz), \quad 7.30-7.48(5H, m), \quad 7.30-7.48(5H$

【0133】実施例46

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(S-メチル-L-シ スティニル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニ ルプロピオン酸

N-tertーブトキシカルボニルーS-メチルーLーシスティンをN-tertーブトキシカルボニルーL-メチオニンの代わりに用い、実施例45と同様にして標記化合物を得た。

 1 H – NMR (DMSO – d₆) δ : 2.05(3H, s), 2.56–2.86(4H, m), 3.40–3.80(11H, m), 4.05(1H, m), 4.13(1H, s), 5.22(1H, m), 7.19–7.37(5H, m), 7.84(1H, d, J=8.8H

z), 8.24(1H, d, J=8.8Hz).

【0134】実施例47

(S) -3-*[(2S,*3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノー4-ペンテノイル) アミノー 2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミ ノー3-フェニルプロピオン酸

(S) -2-tert-ブトキシカルボニルアミノー4ーペンテン酸(220mg)とN-ヒドロキシコハク酸イミド(118mg)のアセトニトリル溶液(7.5ml)に室温でN,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド(210mg)を加え、2.5時間撹拌した。析出した固体を遮去し、遮液に(S)-3-[(2S,3R,4R,5S)-5-アミノー2,3,4,6-テトラヒドロキシヘキサノイル]アミノー3-フェニルプロピオン酸(化合物5)(342mg)とトリエチルアミン

(0.28ml) およびジメチルホルムアミド(40ml)を加えた。室温で2日間撹拌後、減圧濃縮した。残 液に4N塩化水素酢酸エチル溶液(20ml)を加え、室温で2時間撹拌した。減圧濃縮し、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をセファデックスLH-20カラムクロマトグラフィーに付し、水で溶出した。目的物を含む画分を集めて、減圧濃縮した。残渣をメタノールー酢酸エチルより再結晶して標記化合物(57mg)を得た。

 1 H-NMR (D_{2} O) δ : 2.64-2.76(4H, m), 3.62-3.82 (2H, m), 3.89(1H, d, J=9.8Hz), 4.12(1H, m), 4.35(2H, m), 5.20(1H, t, J=6.8Hz), 5.25-5.35(2H, m), 5.77(1H, m), 7.30-7.46(5H, m),

【0135】実施例48

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(L -アラニル-L-ロイシル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニル プロピオン酸

NーベンジルオキシカルボニルーLーアラニン (50mg) とNーヒドロキシー5ーノルボルネンー2,3ージカルボキシイミド (47mg) のアセトニトリル溶液 (2ml) にN,N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (51mg) を加え、室温で1時間撹拌した。析出した固体を濾去し、濾液を (S)ー3ー [(2S,3R,4R,5S)ー2,3,4,6ーテトラヒドロキシー5ー(Lーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 (化合物3) (100mg) とトリエチルアミン (0.031ml) およびジメチルホルムアミド (10ml) の混合物に加えた。室温で16時間撹拌後、減圧濃縮した。残渣に1N塩酸 (0.956ml) を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣をメタノール (10ml) に溶かし、10%

パラジウム炭素(50mg)を加え、水素雰囲気下、室温で1時間撹拌した。濾過後、濾液を減圧濃縮し、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールー酢酸エチルから再結晶し、標記化合物(75mg)を得た。
¹HーNMR(CD₃OD) δ:0.93-1.00(6H, m), 1.55(3H, d, J=7.4Hz), 1.60-1.80(3H, m), 2.68(2H, d, J=6.6Hz), 3.65-3.72(3H, m), 3.86-3.93(2H, m), 4.15-4.36(3H, m), 5.31(1H, t, J=6.6Hz), 7.22-7.41(5H, m)。

【0136】実施例49

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(N-メチルグリシル-L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸

NーベンジルオキシカルボニルーNーメチルグリシンをNーベンジルオキシカルボニルーLーアラニンの代わりに用いて実施例48と同様にして、標記化合物を得た。 1H ーNMR(CD $_3$ OD) δ : 0.94(3H, d, J=5.8Hz), 0.98(3H, d, J=3.2Hz), 1.60-1.80(3H, m), 2.63(2H, d, J=6.2Hz), 2.72(3H, s), 3.66-3.76(3H, m), 3.83-3.85(3H, m), 4.14(1H, t, J=6.2Hz), 4.27-4.35(2H, m), 5.32(1H, t, J=6.2Hz), 7.20-7.40(5H, m)。

【0137】実施例50.

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-フェニルアラニ ルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸

NーベンジルオキシカルボニルーLーフェニルアラニンをNーベンジルオキシカルボニルーLーアラニンの代わりに用いて実施例48と同様にして、標記化合物を得た

¹H – NMR (CD₃OD) δ : 0.94(3H, d, J=6.4Hz), 0. 97(3H, d, J=7.8Hz), 1.60–1.80(3H, m), 2.72(2H, d, J=6.6 Hz), 3.05(1H, dd, J=14.4Hz, 8.0Hz), 3.30(1H, dd, J=14.4 Hz, 4.2Hz), 3.66–3.78(3H, m), 3.91(1H, m), 4.02(1H, m), 4.22(1H, t, J=6.6Hz), 4.30–4.36(2H, m), 5.33(1H, t, J=6.6Hz), 7.20–7.39(10H, m),

【0138】実施例51

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-リシル-L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸・二塩酸塩

 N° -ベンジルオキシカルボニル- N° -tert-ブトキシカルボニル-L-リシン(126mg)とN-ヒドロキシ-5-ノルボルネン-2, 3-ジカルボキシイミド(64mg)のアセトニトリル溶液(3ml)にN, N° -ジシクロヘキシルカルボジイミド(69mg)を加え、室温で1時間撹拌した。析出した固体を遮去し、滤液を(S)-3-I=(2S, 3R, 4R, 5S) -

2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5- (L-ロイシ ル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピ オン酸 (化合物3) (150mg) とトリエチルアミン (0.042ml) およびジメチルホルムアミド (14 ml) の混合物に加えた。室温で16時間撹拌後、減圧 濃縮した。 残渣に 1 N塩酸(1.3 m l)を加え、酢酸 エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣をメ タノール(20ml)に溶かし、10%パラジウム炭素」 (100mg)を加え、水素雰囲気下、室温で2時間撹 拌した。濾過後、濾液を減圧濃縮し、残渣に 4 N塩化水 素の酢酸エチル溶液(10ml)を加え、室温で2時間 撹拌した。減圧濃縮後、残渣をダイアイオンHP-20 SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニト リルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮 し、残渣をメタノールー酢酸エチルから再結晶し、標記 化合物(180mg)を得た。

 1 H – NMR (CD₃OD) δ : 0.97(3H, d, J=6.0Hz), 1. 00(3H, d, J=6.0Hz), 1.40–2.00(10H, m), 2.74(1H, m), 2. 93–2.99(2H, m), 3.61–3.73(3H, m), 3.84–4.00(2H, m), 4.22–4.46(3H, m), 5.37(1H, m), 7.23–7.41(5H, m),

【0139】実施例52

(S) $-3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(\alpha -L-グルタミルーL-ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸$

N-ベンジルオキシカルボニル-L-グルタミン酸ytープチルエステル(101mg)とN-ヒドロキシー 5-ノルボルネン-2, 3-ジカルボキシイミド (64) mg) のアセトニトリル溶液 (3ml) にN, N'ージ シクロヘキシルカルボジイミド (69mg) を加え、室 温で1時間撹拌した。析出した固体を濾去し、濾液を (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3,4, 6ーテトラヒドロキシー5- (L-ロイシル) アミ ノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 (化合物3) (150mg) とトリエチルアミン (0. 042ml) およびジメチルホルムアミド (14ml) の混合物に加えた。室温で16時間撹拌後、減圧濃縮し た。残渣に1 N塩酸(1.3 ml)を加え、酢酸エチル で抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、硫酸ナ トリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣をメタノール (20ml) に溶かし、10%パラジウム炭素 (100 mg)を加え、水素雰囲気下、室温で2時間撹拌した。 濾過後、濾液を減圧濃縮し、残渣にトリフルオロ酢酸 (20ml)を加え、 室温で1時間撹拌した。減圧濃 縮後、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマ トグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。 目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノー ルー酢酸エチルから再結晶し、標記化合物(124m g) を得た。

¹H – NMR (CD₃OD) δ : 0.70(3H, d, J=6.2Hz), 0. 74(3H, d, J=8.0Hz), 1.38–1.60(3H, m), 1.70–2.05(2H, m), 2.21–2.35(2H, m), 2.40–2.64(2H, m), 3.44–3.47(3H, m), 3.63–3.68(2H, m), 3.97(1H, t, J=7.6Hz), 4.09–4. 15(2H, m), 5.12(1H, m), 6.98–7.17(5H, m),

【0140】実施例53

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N-(4-アミノブチリル) -L-ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸

4- (ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸 (78m g) とN-ヒドロキシコハク酸イミド (41mg) のア セトニトリル溶液 (10m1) にN, N'ージシクロへ キシルカルボジイミド(71mg)を加え、室温で3時 間撹拌した。析出した固体を濾去し、濾液を (S) -3 -[(2S, 3R, 4R, 5S) - 2, 3, 4, 6-7]トラヒドロキシー5- (L-ロイシル) アミノヘキサノ イル] アミノー3-フェニルプロピオン酸(化合物3) (150mg) とトリエチルアミン (0.115ml) およびジメチルホルムアミド (30m1) の混合物に加 えた。室温で2日間撹拌後、減圧濃縮した。残渣に1N 塩酸(50m1)を加え、酢酸エチルで抽出した。有機 層を飽和食塩水で洗浄した後、硫酸ナトリウムで乾燥し た。減圧濃縮後、残渣をメタノール(30ml)に溶か し、10%パラジウム炭素 (70mg) を加え、水素雰 囲気下、室温で1時間撹拌した。濾過後、濾液を減圧濃 縮し、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマ トグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。 目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノー ルー酢酸エチルから再結晶し、標記化合物(130m g) を得た。

 $\begin{array}{l} ^{1}H-NMR \ \ (C\,D_{\,3}O\,D) \quad \delta : 0.\,92\,(3H,\,d,\,J=5.\,8Hz)\,, \quad 0. \\ 96\,(3H,\,d,\,J=6.\,0Hz)\,, \quad 1.\,61-1.\,80\,(3H,\,m)\,, \quad 1.\,91-2.\,01\,(2H,\,m)\,, \quad 2.\,32\,(1H,\,m)\,, \quad 2.\,46\,(1H,\,q,\,J=5.\,8Hz)\,, \quad 2.\,65\,(2H,\,d,\,J=7.\,0Hz)\,, \quad 2.\,92-3.\,04\,(2H,\,m)\,, \quad 3.\,66-3.\,78\,(3H,\,m)\,, \quad 3.\,89\,(2H,\,d,\,J=9.\,6Hz)\,, \quad 4.\,15\,(1H,\,t,\,J=6.\,2Hz)\,, \quad 4.\,29\,(2H,\,m)\,, \quad 5.\,32\,(1H,\,t,\,J=7.\,0Hz)\,, \quad 7.\,20-7.\,40\,(5H,\,m)\,, \end{array}$

【0141】実施例54

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-オルニチルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸

 N^{α} , N^{δ} - ビスベンジルオキシカルボニルーLーオルニチンを4 - (ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例 5 3 と同様にして、標記化合物を得た。

 1 H – NMR (CD₃OD) δ: 0.92–0.98(6H, m), 1.63–1.72(7H, m), 2.65(2H, d, J=6.6Hz), 2.90–2.92(2H, m), 3.44(1H, m), 3.65–3.75(3H, m), 3.88(1H, dd, J=9.8Hz, 1.8Hz), 4.19(1H, dt, J=6.2Hz, 1.8Hz), 4.31(1H, d, J=1.2Hz)

z), 4. 45(1H, t, J=7. 4Hz), 5. 32(1H, t, J=6. 6Hz), 7. 20-7. 41(5H, m).

【0142】実施例55

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-5-(L -アスパラギニルーL-ロイシル) アミノー2, 3, 4,6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸

Nーベンジルオキシカルボニルー Lーアスパラギンを 4 ー (ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例 5 3 と同様にして、標記化合物を得た。 1H ーNMR(CD_3OD) δ : 0.92-0.99(6H, m), 1.60-1.80(3H, m), 2.69(2H, d, J=7.0Hz), 2.80(1H, dd, J=16.8Hz, 7.4Hz), 2.95(1H, dd, J=16.8Hz, 5.2Hz), 3.67-3.75(3 H, m), 3.88(1H, m), 4.07-4.22(2H, m), 4.30-4.40(2H, m), 5.53(1H, t, J=7.0Hz), 7.20-7.41(5H, m)。

【0143】実施例56

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(L ーグルタミルーLーロイシル) アミノー2, 3, 4, 6 ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3-フェニ ルプロピオン酸

NーベンジルオキシカルボニルーLーグルタミンを 4 ー (ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例 5 3 と同様にして、標記化合物を得た。 1H - NMR (CD₃OD) δ : 0.93-1.02(6H, m), 1.60-1.80(3H, m), 2.10-2.20(2H, m), 2.48-2.60(2H, m), 2.91-2.98(2H, m), 3.68-4.55(8H, m), 5.42(1H, m), 7.29-7.37(5H, m)。

【0144】実施例57

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-5-(N-(S)-3-アセチルアミノー2-アミノプロピオニル)-L-ロイシル)アミノー2,3,4,6-テトラヒドロキシヘキサノイル]アミノー3-フェニルプロピオン酸

(S) -3-アセチルアミノ-2-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピオン酸を4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)酪酸の代わりに用いて実施例53と同様にして、標記化合物を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 0.93-1.00(6H, m), 1.64-1.70(3H, m), 1.98(3H, s), 2.70(2H, d, J=6.8Hz), 3.51-3.98(7H, m), 4.21-4.41(3H, m), 5.33(1H, t, J=6.8Hz), 7.20-7.43(5H, m),

【0145】実施例58

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N -((S) -2, 3-ジアミノプロピオニル) -L-ロイシル) アミノー2, 3, 4,6-テトラヒドロキシへキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸

(S) -2, 3-(ビスベンジルオキシカルボニルアミノ)プロピオン酸を4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)酪酸の代わりに用いて実施例53と同様に処理して、標記化合物を得た。

 1 H - NMR (D_{2} O) δ : 0.74-0.81 (6H, m), 1.40-1.6 5 (3H, m), 2.59 (2H, d, J=7.0Hz), 2.98 (1H, dd, J=15.2, 7.6 Hz), 3.15 (1H, dd, J=15.2Hz, 5.8Hz), 3.46-3.78 (5H, m), 4.09-4.30 (3H, m), 5.06 (1H, t, J=7.0Hz), 7.18-7.27 (5H, m),

【0146】実施例59

(S) -3-[(2S,3R,4R,5S)-2,3, 4,6-テトラヒドロキシ-5-((O-メチル-L-スレオニル)-L-ロイシル)アミノヘキサノイル]ア ミノ-3-フェニルプロピオン酸

Nーベンジルオキシカルボニルー〇ーメチルーLースレオニンを4ー(ベンジルオキシカルボニルアミノ)酪酸の代わりに用いて実施例53と同様にして、標記化合物を得た。

 1 H – NMR (CD₃OD) δ : 0.94–1.01(6H, m), 1.15 (3H, d, J=6.6Hz), 1.62–1.73(3H, m), 2.75–3.00(2H, m), 3.43(3H, s), 3.60–3.74(4H, m), 3.88–3.94(2H, m), 4.12 –4.22(2H, m), 4.33(1H, s), 5.37(1H, t, J=6.2Hz), 7.32–7.38(5H, m),

【0147】実施例60

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N-(S) -2-アミノ-3-シクロヘキシルプロピオニル) -L-ロイシル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸

(S) -2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-3-シ クロヘキシルプロピオン酸を4-(ベンジルオキシカル ボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例53と同様 に処理して、標記化合物を得た。

 1 H – NMR (D₂O) δ : 0.77-1.13(11H, m), 1.50(11 H, m), 2.58(2H, d, J=5.8Hz), 3.54-4.22(8H, m), 5.05(1 H, t, J=5.8Hz), 7.23(5H, br s).

【0148】実施例61

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N-(S) -2-アミノ-5, 5, 5-トリフルオロペンタノイル)-L-ロイシル)アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル]アミノ-3-フェニルプロピオン酸

(S) -2-ベンジルオキシカルボニルアミノ-5, 5,5-トリフルオロベンタン酸を4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ)酪酸の代わりに用いて実施例53と同様に処理して、標記化合物を得た。

 1 H-NMR (D₂O) δ : 0.75-0.81 (6H, m), 1.42-1.60 (3H, m), 1.98-2.22 (4H, m), 2.59 (2H, d, J=6.6Hz), 3.43-3.59 (3H, m), 3.73-3.95 (2H, m), 4.08-4.36 (3H, m), 5.06 (1H, t, J=6.6Hz), 7.15-7.35 (5H, m),

【0149】実施例62

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル-L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノ-3-フェニル

プロピオン酸

NーベンジルオキシカルボニルーLーロイシンを4ー (ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例53と同様に処理して、標記化合物を得た。 1H -NMR(CD₃OD) δ :0.80-1.00(12H, m), 1.00-1.90(6H, m), 2.60-2.80(2H, m), 3.20-5.30(9H, m), 7.10-7.60(5H, m)。

【0150】実施例63

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-イソロイシルー L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェ ニルプロピオン酸

N-ベンジルオキシカルボニル-L-イソロイシンを4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例53と同様に処理して、標記化合物を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 0.70-1.80(18H, m), 2.60 -2.90(2H, m), 3.00-5.30(9H, m), 7.10-7.50(5H, m).

【0151】実施例64

~(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-((O-メチル-L-セリル) -L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノ -3-フェニルプロピオン酸

N-ベンジルオキシカルボニル-O-メチル-L-セリンを4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例53と同様に処理することにより、標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (DMSO-d₆) δ : 0.85(3H, d, J=6.0H z), 0.88(3H, d, J=6.0Hz), 1.40-1.70(3H, m), 2.70-2.80 (2H, m), 3.25(3H, s), 3.10-5.30(10H, m), 7.10-7.60(5 H, m), 8.00-8.40(2H, m),

【0152】実施例65

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-((2-フェニルグリ シル) -L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー 3-フェニルプロピオン酸

Nーベンジルオキシカルボニルー2ーフェニルグリシンを4ー (ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例53と同様に処理して、標記化合物を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 0.70-1.00(6H, m), 1.50-1.70(3H, m), 2.60-2.80(2H, m), 3.40-5.50(9H, m), 7.10-7.60(10H, m),

【0153】実施例66

(S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-((N-メチルーレー バリル) -L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノ -3-フェニルプロピオン酸

N-ベンジルオキシカルボニル-N-メチル-L-バリンを4-(ベンジルオキシカルボニルアミノ) 酪酸の代

わりに用いて実施例53と同様に処理して、標記化合物 を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 0.70-1.00(12H, m), 1.40-1.90(4H, m), 2.19(3H, s), 2.50-5.30(11H, m), 7.1 0-7.50(6H, m), 8.03(1H, d, J=9.2Hz), 8.20(1H, d, J=8.8Hz),

【0154】実施例67

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N-(S) -2-アミノブチリル) -L-ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシへキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸-塩酸塩

(S) -2- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) 酪酸 (70 mg) とN-ヒドロキシコハク酸イミド (41 mg) のアセトニトリル溶液 (10 ml) にN, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド (71 mg) を加え、室温で3時間撹拌した。析出した固体を濾去し、濾液を

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル) アミ ノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸 (化合物3) (150mg) とトリエチルアミン (0.

115ml) およびジメチルホルムアミド(30ml)の混合物に加えた。室温で2日間撹拌後、減圧濃縮した。残渣に1N塩酸(50ml)を加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣に4N塩化水素酢酸エチル溶液(10ml)を加え、室温で2時間撹拌した。濾過後、濾液を減圧濃縮し、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールー酢酸エチルから再結晶し、標記化合物(108mg)を得た。

 1 H – NMR (CD₃OD) δ : 0.94–1.09 (9H, m), 1.62–1.72 (3H, m), 1.84–1.98 (2H, m), 2.69 (2H, d, J=6.4Hz), 3.68–3.83 (3H, m), 4.19–4.43 (5H, m), 5.32 (1H, t, J=6.4Hz), 7.22–7.43 (5H, m),

【0155】実施例68

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ノルバリル-L -ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノ-3-フェニ ルプロピオン酸・一塩酸塩

N-tert-ブトキシカルボニル-L-ノルバリンを

(S) -2- (tert-ブトキシカルボニルアミノ) 酪酸 の代わりに用いて実施例 6 7 と同様にして、標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ: 0.93-1.02(9H, m), 1.44-1.52(2H, m), 1.62-1.74(3H, m), 1.81-1.90(2H, m), 2.69 (2H, d, J=6.2Hz), 3.68-3.83(3H, m), 4.18-4.47(5H, m), 5.32(1H, t, J=6.2Hz), 7.19-7.43(5H, m),

【0156】実施例69

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3,

4,6-テトラヒドロキシ-5-(L-ノルロイシル-L-ロイシル)アミノヘキサノイル]アミノ-3-フェ ニルプロピオン酸・一塩酸塩

N-tert-プトキシカルボニルーL-ノルロイシンを (S) -2- (tert-プトキシカルボニルアミノ) 酪酸 の代わりに用いて実施例 6 7 と同様にして、標記化合物 を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 0.91-1.00(9H, m), 1.37-1.50(6H, m), 1.63-1.77(3H, m), 1.87-1.94(2H, m), 2.82-2.86(2H, m), 3.64-3.72(2H, m), 3.85-3.95(2H, m), 4.09-4.23(2H, m), 4.30-4.41(2H, m), 5.37(1H, t, J=6.6Hz), 7.23-7.42(5H, m),

【0157】実施例70

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(D -アラニルーL-ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ] -3-フェニ ルプロピオン酸・一塩酸塩

N-tert-プトキシカルボニル-D-アラニンを(S)-2-(tert-プトキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例 6 7 と同様にして、標記化合物を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 0.92-1.01(6H, m), 1.51 (3H, d, J=7.0Hz), 1.58-1.73(3H, m), 2.66-2.71(2H, m), 3.60-3.74(2H, m), 3.91-4.02(2H, m), 4.09-4.36(4H, m), 5.33(1H, m), 7.25-7.40(5H, m),

【0158】実施例71

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((β-シアノーL-アラニル) -L-ロイシル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ] -3-フェニルプロピオン酸

N-tert-ブトキシカルボニル- β -シアノーL-アラニンを(S)-2-(tert-ブトキシカルボニルアミノ) 酪酸の代わりに用いて実施例 67と同様にして、標記化合物を得た。

¹H-NMR (CD₃OD) δ:0.93-0.99(6H, m), 1.61-1.82(3H, m), 2.74-2.95(4H, m), 3.62-3.92(5H, m), 4.17-4.46(3H, m), 5.37(1H, t, J=6.6Hz), 7.26-7.38(5H, m)。 【0159】実施例72

N-[(S)-3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオニル] -L-アラニン

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N-1)] (N-ベンジルオキシカルボニルーLーロイシル) アミノー 2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸(200mg)、Lーアラニンベンジルエステル p-hルエンスルホン酸塩(238mg)、Nーヒドロキシー5-ノルボルネンー 2, 3-ジカルボキシイミド(183mg)のアセトニトリル溶液(10ml)にN, N' -ジシクロヘキシル

カルボジイミド(140mg)、トリエチルアミン(0.094ml)を加え、室温で15時間撹拌した。 析出した固体を濾去し、濾液を減圧濃縮した。残渣を酢酸エチルに溶解し、飽和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣をメタノール(10ml)に溶かし、10%パラジウム炭素(60mg)を加え、水素雰囲気下、室温で3時間撹拌した。濾過後、濾液を減圧濃縮し、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールー酢酸エチルから再結晶し、標記化合物(58mg)を得た。

¹ H – NMR (CD₃OD) δ : 0.99–1.01(6H, m), 1.26 (3H, d, J=7.4Hz), 1.70–1.73(3H, m), 2.74–2.79(2H, m), 3.67–3.82(3H, m), 3.87–3.95(2H, m), 4.12–4.32(2H, m), 4.35(1H, d, J=1.2Hz), 5.39(1H, dd, J=7.0Hz, 5.4Hz), 7.20–7.39(5H, m),

【0160】実施例73

N-[(S)-3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオニル] -L-ロイシン

L-ロイシンベンジルエステル p-トルエンスルホン 酸塩をL-アラニンベンジルエステル p-トルエンス ルホン酸塩の代わりに用いて実施例72と同様にして、 標記化合物を得た。

 1 H - NMR (CD $_{3}$ OD) δ : 0.79 $^{-1}$.00(12H, m), 1.30 $^{-1}$.96(6H, m), 2.78 $^{-2}$.81(2H, m), 3.66 $^{-3}$.81(3H, m), 3.8 5 -3.92(2H, m), 4.20 $^{-4}$.39(3H, m), 5.38(1H, t, J=6.0Hz), 7.20 $^{-7}$.34(5H, m) $_{\circ}$

【0161】実施例74

(S) -3 - [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3,4, 6-rーレーアスパルチル) ーレーロイシル) アミノヘキサノ イル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 N-tert-ブトキシカルボニル-L-アスパラギン酸 β-メチルエステル (194mg) とN-ヒドロキシコ ハク酸イミド (56mg) のアセトニトリル溶液 (5m 1) にN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (9 5 mg) を加え、室温で2時間撹拌した。析出した固体 を濾去し、濾液を (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L ーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニ ルプロピオン酸(化合物3) (200mg) とトリエチ ルアミン(100μ1) およびジメチルホルムアミド (30m1) の混合物に加えた。室温で17時間撹拌 後、減圧濃縮した。残渣に1 N塩酸 (50 m l) を加 え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄 した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、

残渣をトリフルオロ酢酸 (20ml) に溶かし、室温で

1時間撹拌した。減圧濃縮し、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧 濃縮し、残渣をメタノールー酢酸エチルから再結晶し、 標記化合物(92mg)を得た。

 1 H – NMR (CD₃OD) δ : 0. 93–1. 00 (6H, m), 1. 6 3–1. 76 (3H, m), 2. 74 (2H, d, J=6. 3Hz), 2. 87 (1H, dd, J=1 7. 4Hz, 7. 8Hz), 3. 04 (1H, dd, J=17. 4Hz, 5. 4Hz), 3. 65–3. 6 9 (3H, m), 3. 73 (3H, s), 3. 86 (1H, dd, J=9. 6Hz, 1. 4Hz), 4. 07 (1H, m), 4. 21 (1H, m), 4. 33–4. 39 (2H, m), 5. 34 (1H, t, J=6. 3Hz), 7. 20–7. 43 (5H, m).

【0162】実施例75

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニルグリシル) -L-ロイシル) アミノー2、3、4、6ーテトラヒドロキシへキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル

N-ベンジルオキシカルボニルグリシン (2.09g) とN-ヒドロキシコハク酸イミド(1.15g)のジメ トキシエタン溶液 (50ml) にN, N'ージシクロへ キシルカルボジイミド (2.06g) を0℃で加え、4 ℃で62時間放置した。析出した固体を濾去し、濾液を 減圧濃縮し、残渣をジクロロメタンーへキサンより再結 晶してNーベンジルオキシカルボニルグリシン Nーヒ ドロキシこはく酸イミドエステル (3.00g) を得 た。このようにして得られたN-ベンジルオキシカルボ ニルグリシン N-ヒドロキシこはく酸イミドエステル (148mg) のジメチルホルムアミド溶液 (6ml) C(S) -3 - [2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3,4, 6ーテトラヒドロキシー5- (L-ロイシル) アミ ノヘキサノイルアミノ] -3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル(300mg)を室温で加え た。室温で1.5時間撹拌後、10%クエン酸水溶液を 加え、酢酸エチルで抽出した。有機層を飽和重曹水、飽 和食塩水で洗浄した後、無水硫酸ナトリウムで乾燥し ・た。減圧濃縮後、残渣を酢酸エチルージエチルエーテル から再結晶し、標記化合物(275mg)を得た。 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ : 0. 92(3H, d, J=5. 8Hz), 0. 95 (3H, d, J=5. 8Hz), 1. 20-1. 80 (3H, m), 2. 99 (1H, dd, J=15.8Hz, 7.4Hz), 3.10(1H, dd, J=15.8Hz, 6.2Hz), 3.50-4. 60 (9H, m), 5.08 (2H, s), 5.43 (1H, dd, J=7.4Hz, 6.2Hz), 6.95(1H, s), 7.10-7.40(20H, m)_o

【0163】実施例76

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(グリシル-L-ロイシル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニルグリシル) -L-ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシへ キサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル (273mg) のメタノール溶液 (30ml) に10%パラジウム炭素 (50mg) を加え、水素雰囲気下室温で1.5時間撹拌した。反応液をメタノールで希釈し、触媒を適去し、濾液を減圧機縮した。残渣をメタノールージエチルエーテルより再結晶し、標記化合物 (154mg) を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ : 0.94(3H, d, J=6.2Hz), 0.99(3H, d, J=6.2Hz), 1.10-1.85(3H, m), 2.66(1H, d, J=7.6Hz), 3.50-4.40(9H, m), 5.33(1H, t, J=7.6Hz), 7.10-7.45(5H, m),

【0164】実施例77

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニル-L-プロリル) -L-ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロ キシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル

NーベンジルオキシカルボニルーLープロリンをNーベンジルオキシカルボニルグリシンの代わりに用いて実施例75と同様にして、標記化合物を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ:0.60-2.30(13H, m), 3.00-5.40(14H, m), 6.68(1H, s), 7.05-7.45(20H, m)。 【0165】実施例78

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-プロリルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー<math>3-フェニルプロピオン酸

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニルーLープロリル) - Lーロイシル) アミノー2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ] <math>-3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステルを (S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニルグリシル) -L-ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステルの代わりに用いて実施例 <math>76 と同様にして、標記化合物を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 0.80-1.00(6H, m), 1.40-2.20(7H, m), 2.60-5.30(13H, m), 7.15-7.45(5H, m), 7.59(1H, d, J=8.8Hz), 8.15-8.30(2H, m)。

【0166】実施例79

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((O-ベンジル-N-ベンジルオキシカルボニル-L ーセリル) -L-ロイシル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニル プロピオン酸 ジフェニルメチルエステル O-ベンジルーN-ベンジルオキシカルボニルーL-セ リンをN-ベンジルオキシカルボニルグリシンの代わり に用いて実施例75と同様にして、標記化合物を得た。 ¹H – NMR (DMSO – d₆) δ : 0.85–0.95 (6H, m), 1.50–1.70 (3H, m), 2.97 (1H, dd, J=14.6Hz, 7.0Hz), 3.09 (1H, dd, J=14.6Hz, 6.6Hz), 3.60–4.50 (10H, m), 4.47 (1H, d, J=11.6Hz), 4.56 (1H, d, J=11.6Hz), 5.05 (1H, d, J=12.0Hz), 5.13 (1H, d, J=12.0Hz), 5.43 (1H, dd, J=7.0Hz, 6.6Hz), 6.72 (1H, s), 7.10–7.40 (20H, m),

【0167】実施例80

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((O-ベンジルーL-セリル) -L-ロイシル) アミ ノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((O-ベンジル-N-ベンジルオキシカルボニルーL ーセリル) -L-ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシへキサノイル] アミノー3-フェニル プロピオン酸 ジフェニルメチルエステルを(S) -3 -[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジ ルオキシカルボニルグリシル) -L-ロイシル) アミノ -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシへキサノイル] ア ミノー3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエ ステルの代わりに用いて実施例76と同様にして、標記 化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ : 0.93(3H, d, J=6.6Hz), 0.96(3H, d, J=6.6Hz), 1.05-1.80(3H, m), 2.76(2H, d, J=6.6Hz), 3.50-4.50(10H, m), 4.62(2H, s), 5.30-5.50(1H, m), 7.15-7.50(10H, m),

【0168】実施例81

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-セリル-L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸

O-ベンジル-N-ベンジルオキシカルボニル-L-セ リン (228mg) とN-ヒドロキシコハク酸イミド (83mg) のアセトニトリル溶液 (20ml) にN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (143mg) を室温で加え、室温で3時間撹拌した。析出した固体を 濾去し、濾液を(S)-3-[(2S, 3R, 4R, 5 S) -2, 3, 4, 6-7ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニル プロピオン酸(化合物3) (300mg) とトリエチル アミン(0.092m1)のジメチルホルムアミド溶液 (60ml)に室温で加え、室温で21時間撹拌した。 反応液を減圧濃縮し、残渣に1N塩酸を加え、酢酸エチ ルで抽出した。有機層を飽和食塩水で洗浄した後、無水 硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮後、残渣のメタノ ール溶液(20m1)に水酸化パラジウム(200m g) を加え、水素雰囲気 (3気圧) 下室温で10時間撹 拌した。反応液を濾過し、濾液を減圧濃縮した。残渣を ダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィー に付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む

画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールージエチル エーテルより再結晶し、標記化合物(60mg)を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 0.94(3H, d, J=5.8Hz), 0.98(3H, d, J=5.8Hz), 1.60-1.85(3H, m), 2.67(2H, d, J=6.6Hz), 3.50-4.50(10H, m), 5.33(1H, t, J=6.6Hz), 7.15-7.50(5H, m),

【0169】 実施例82

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニルーL-バリル) -L -ロイシル) アミノ-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキ シヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル

NーベンジルオキシカルボニルーLーバリンをNーベン ジルオキシカルボニルグリシンの代わりに用いて実施例 75と同様にして、標記化合物を得た。

 1 H – NMR (DMSO – d₆) δ : 0.75–0.95 (12H, m), 1.40–2.10 (4H, m), 3.04 (1H, d, J=6.8Hz), 3.40–5.40 (9 H, m), 5.04 (2H, s), 6.68 (1H, s), 7.10–7.50 (20H, m), 7.98 (1H, d, J=7.6Hz), 8.16 (1H, d, J=9.2Hz),

【0170】実施例83

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5R) -6-アセトキシ-5-((N-ベンジルオキシカルボニルーL-バリル) -L-ロイシル) アミノ-2, 3, 4-トリヒドロキシヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニルーLーバリル) -L -ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキ シヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル (200mg) のピリジン溶 液 (1ml) に無水酢酸 (0.0243ml) を加え、 室温で14時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣を シリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチ ル:メタノール=20:1で溶出した。目的物が含まれ ている画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールージ エチルエーテルから再結晶して、標記化合物 (103mg) を得た。

 1 H – NMR (CD₃OD) δ: 0.80–1.05(12H, m), 1.4 5–2.20(4H, m), 2.02(3H, s), 3.03(1H, dd, J=13.4Hz, 8.4H z), 3.21(1H, dd, J=13.4Hz, 9.6Hz), 3.60–4.60(8H, m), 5.08(2H, s), 5.40–5.50(1H, m), 6.73(1H, s), 7.10–7.40 (20H, m)。

【0171】実施例84

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5R) -6-アセトキシ-2, 3, 4-トリヒドロキシ-5-(L-バリルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5SR) -6-ア セトキシ-5-((N-ベンジルオキシカルボニル-L ーバリル) ー L ー ロイシル) アミノー 2, 3, 4ートリヒドロキシへキサノイル] アミノー 3 ー フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステルを (S) ー 3 ー [(2S, 3R, 4R, 5S) ー 5 ー ((Nーベンジルオキシカルボニルグリシル) ー L ー ロイシル) アミノー 2, 3, 4,6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー 3 ー フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステルの代わりに用いて実施例 7 6 と同様にして、標記化合物を得た。

 1 H-NMR (CD₃OD) δ : 0.90-1.15(12H, m), 1.5 0-2.30(4H, m), 2.03(3H, s), 2.80(2H, d, J=6.6Hz), 5.32 (1H, t, J=6.6Hz), 7.10-7.50(5H, m),

【0172】実施例85

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニルーL-バリル) -L -ロイシル) アミノー2, 3-ジヒドロキシー4, 6-(O-イソプロピリデン) ジオキシヘキサノイル] アミ ノー3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエス テル

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニルーLーバリル) -L ーロイシル) アミノー2、3、4、6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸ジフェニルメチルエステル(200mg) のテトラヒドロフラン溶液(5ml) に2、2ージメトキシプロパン(0.288ml) とpートルエンンスルホン酸・1水和物(4mg) を加え、室温で1時間撹拌した。反応液に飽和重曹水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗い、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮し、残渣を酢酸エチルーヘキサンから再結晶して、標記化合物(183mg)を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ : 0.80-1.10(12H, m), 1.1 0-2.10(4H, m), 1.34(3H, s), 1.44(3H, s), 2.80-3.10(2 H, m), 3.30-4.40(8H, m), 5.05(1H, d, J=12.4Hz), 5.13(1 H, d, J=12.4Hz), 6.81(1H, s), 7.10-7.40(20H, m),

【0173】実施例86

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3-ジヒドロキシ-4, 6-(O-イソプロピリデン)ジオキシ-5-(L-バリル-L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニルーL-バリル)-Lーロイシル) アミノー2、3ージヒドロキシー4、6ー(O-イソプロピリデン) ジオキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステルを(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((N-ベンジルオキシカルボニルグリシル)-L-ロイシル) アミノー2、3、4、6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステルの代わりに用いて実施例 <math>76と

同様して、標記化合物を得た。

 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ : 0. 79 (3H, d, J=6.8Hz), 0. 80-0. 95 (9H, m), 1. 33 (3H, s), 1. 40 (3H, s), 1. 30-2. 10 (4H, m), 2. 55-2. 90 (3H, m), 3. 00-5. 50 (11H, m), 7. 10-7. 40 (5H, m), 8. 00-8. 45 (3H, m),

【0174】実施例87

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-トリプトファニ ルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸

NーベンジルオキシカルボニルーLートリプトファン (355mg) とN-ヒドロキシコハク酸イミド (12 7mg) のアセトニトリル溶液 (30ml) にN, N' -ジシクロヘキシルカルボジイミド (217mg) を加 え、室温で3時間撹拌した。析出した固体を濾去し、濾 液を (S) -3- [(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシー5ー (Lーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン 酸(化合物3)(456mg)とトリエチルアミン (0.139ml) およびジメチルホルムアミド (10 0m1) の混合物に加えた。室温で19時間撹拌後、減 圧濃縮した。残渣に1N塩酸を加え、酢酸エチルとアセ トニトリルの混合溶液で抽出し、抽出液を飽和食塩水で 洗い、無水硫酸ナトリウムで乾燥し、減圧濃縮した。残 渣を、メタノール (30ml) に溶解し、10%パラジ ウム炭素(200mg)を加え、水素雰囲気下室温で2 4時間撹拌した。触媒を濾去し、濾液を減圧濃縮した。 残渣をフラシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに 付し、アセトニトリル:水=4:1で溶出した。目的物 を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をダイアイオンH P-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水-ア セトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減 圧濃縮し、残渣をメタノールージエチルエーテルから再 結晶し、標記化合物 (3.23 mg) を得た。

 1 H – NMR (DMS O – d $_{6}$) δ : 0.91(3H, d, J=6.2H z), 0.95(3H, d, J=6.2Hz), 1.50–1.80(3H, m), 2.69(2H, d, J=6.2Hz), 3.20–4.50(10H, m), 5.33(1H, t, J=6.2Hz), 6.95–7.50(9H, m), 7.73(1H, d, J=7.4Hz) $_{6}$

【0175】実施例88

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N-(2-r))] アミノイソブチリル) -L-(2-r) アミノー2, 3, 4, 6-(2-r) アミノトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸 2-((3-r)) イン酪酸 (8)

1 mg) とNーヒドロキシコハク酸イミド (41 mg) のアセトニトリル溶液 (10 ml) に室温でN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (71 mg) を加え、3時間撹拌した。析出した固体を遮去し、遮液に (S)ー3ー[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシー5ー(Lーロイシル) アミノヘキ

サノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸(化合物3) (150mg) とトリエチルアミン (0.061m1) およびジメチルホルムアミド (30m1) を加えた。室温で22時間撹拌後、減圧濃縮した。残渣にメタノール (30m1) と10%パラジウム炭素 (70mg) を加え、水素雰囲気下、室温で1日間撹拌した。濾過後、濾液を減圧濃縮し、残渣をダイアイオンHPー20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールージイソプロピルエーテルから再結晶し、標記化合物 (114mg) を得た。

 1 H-NMR (D₂O) δ : 0.89 (3H, d, J=5.4Hz), 0.94 (3H, d, J=5.8Hz), 1.62 (3H, s), 1.64 (3H, s), 1.60-1.85 (3H, m), 2.74 (2H, d, J=7.0Hz), 3.60-3.80 (3H, m), 3.90 (1H, d, J=9.9Hz), 4.22-4.48 (3H, m), 5.21 (1H, t, J=7.0Hz), 7.32-7.48 (5H, m),

【0176】実施例89

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N-(1-r))] - ((1-r) - (1-r) -

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ: 0.84-0.90(6H, m), 1.10-1.84(13H, m), 2.69-2.75(2H, m), 3.15-4.09(10H, m), 4.13(1H, s), 4.38(1H, m), 5.20-5.28(2H, m), 5.76(1H, m), 7.21-7.40(5H, m), 7.49(1H, m), 8.10-8.28(2H, m),

【0177】実施例90

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(L-メチオニルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸

N-tert-ブトキシカルボニルーLーメチオニン(86 mg)とN-ヒドロキシコハク酸イミド(41 mg)のアセトニトリル溶液(10 ml)に室温でN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド(71 mg)を加え、2.5時間撹拌した。析出した固体を濾去し、濾液に(S)-3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4,6-テトラヒドロキシー5-(Lーロイシル)アミノヘキサノイル]アミノー3ーフェニルプロピオン酸(化合物3)(150 mg)とトリエチルアミン(0.061 ml)およびジメチルホルムアミド(30 ml)を加えた。室温で18.5時間撹拌後、減圧濃縮した。残渣に4N塩化水素酢酸エチル溶液(5 ml)を加え、室温で2時間撹拌した。減圧濃縮し、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集め

て滅圧濃縮し、残渣をメタノールー酢酸エチルで洗い、 減圧下乾燥して標記化合物(6 0 m g)を得た。 ¹HーNMR(DMSO-d₆) δ:0.84-0.91(6H, m), 1.45-1.99(5H, m), 2.03(3H, s), 2.47-2.56(2H, m), 2.69 -2.75(2H, m), 3.40-4.00(6H, m), 4.13(1H, s), 4.37(1H, m), 5.21(1H, m), 7.21-7.38(5H, m), 7.49(1H, br d, J=8.8Hz), 8.18(1H, m), 8.29(1H, br d, J=7:0Hz)。

【0178】 実施例91

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-((S-メチルーL-システィニル) -L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノ-3-フェニルプロピオン酸

N-tert-ブトキシカルボニル-S-メチル-L-システィンをN-tert-ブトキシカルボニル-L-メチオニンの代わりに用い、実施例90と同様にして、標記化合物を得た。

 1 H – NMR (DMS O-d₆) δ: 0.84-0.91(6H, m), 1.46-1.73(3H, m), 1.91(2H, s), 2.05(3H, s), 2.55-2.88 (4H, m), 3.40-4.09(6H, m), 4.13(1H, s), 4.38(1H, m), 5.22(1H, m), 7.21-7.38(5H, m), 7.50(1H, br d, J=8.4H z), 8.14-8.25(2H, m)₆

【0179】実施例92

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-(N-(S) -2-アミノー4ーペンテノイル) -L-ロイシル) アミノー2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシへキサノイル] アミノー3-フェニルプロピオン酸2-tert-ブトキシカルボニルアミノー4ーペンテン酸をN-tert-ブトキシカルボニルーL-メチオニンの代わりに用い、実施例90と同様にして、標記化合物を得た。

 1 H – NMR (DMS O – d $_{6}$) δ : 0. 84–0. 90 (6H, m), 1. 43–1. 64 (3H, m), 2. 12–2. 48 (2H, m), 2. 69–2. 75 (2H, m), 3. 40–4. 09 (6H, m), 4. 13 (1H, s), 4. 38 (1H, m), 5. 00–5. 2 8 (3H, m), 5. 76 (1H, m), 7. 21–7. 40 (5H, m), 7. 49 (1H, br d, J=8. 6Hz), 8. 13 (1H, br d, J=7. 6Hz), 8. 28 (1H, br d, J=10. 8Hz),

【0180】実施例93

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(N-((S) -2-ピロリドンー5-カルボニル) -L-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 Lーピログルタミン酸(44mg) とN-ヒドロキシコハク酸イミド(41mg) のアセトニトリル溶液(10ml) に室温でN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド(71mg) を加え、2時間撹拌した。析出した固体を濾去し、濾液に(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-(Lーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸(化合物3)(150mg)とトリエチルアミン(0.061ml) およびジメチルホルム

アミド (30 ml) を加えた。室温で22時間撹拌後、 域圧凝縮した。残渣をダイアイオンHP-20SSカラ ムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶 出した。目的物を含む画分を集めて減圧凝縮し、セファ デックスLH-20に付して水で溶出した。目的物を含 む画分を集めて減圧凝縮し、残渣をメタノールー酢酸エ チルから再結晶し、標記化合物 (24 mg) を得た。 ¹H-NMR (CD₃OD) δ:0.94(3H, d, J=6.2Hz), 0.97(3H, d, J=6.6Hz), 1.62-1.78(3H, m), 2.11-2.48(4H, m), 2.89(2H, t, J=6.4Hz), 3.65-3.72(3H, m), 3.91(1H, d, J=9.8Hz), 4.19-4.26(2H, m), 4.32(1H, d, J=1.4Hz), 4.50(1H, m), 5.38(1H, t, J=6.4Hz), 7.23-7.42(5H, m)。 【0181】実施例94

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-((N, N-ジメチルーL-バリル) ーLーロイシル) アミノへキサノイル] アミノー<math>3-フェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル

N, NージメチルーLーバリン (58mg) と (S) ー 3ー [(2S, 3R, 4R, 5S) ー 2, 3, 4, 6ーテトラヒドロキシー5ー (Lーロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 ジフェニルメチルエステル (250mg) のジメチルホルムアミド溶液 (4m1) にシアノリン酸ジエチル (82mg) とトリエチルアミン (0.14m1) を加え、室温で18時間撹拌した。反応液に水を加え、酢酸エチルで抽出し、抽出液を飽和食塩水で洗い、無水硫酸ナトリウムで乾燥した。 減圧濃縮後、残渣を酢酸エチルーヘキサンより再結晶して、標記化合物 (282mg) を得た。 1 HーNMR (DMSOーd₆) δ : 0.70-0.95(12H, m), 1.00-2.00(4H, m), 2.17(6H, s), 3.04(2H, d, J=7.0Hz), 3.30-5.40(12H, m), 6.67(1H, s), 7.10-7.40(16H, m), 8.01(1H, d, J=8.8Hz), 8.15(1H, d, J=8.8Hz)。

【0182】実施例95

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, -3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-バリル-(N-メチル-L-ロイシル))アミノヘキサノイル]アミノ -3-フェニルプロピオン酸

(N-tert-ブトキシカルボニルーL-バリル) -N-メチルーLーロイシン (240mg) とN-ヒドロキシコハク酸イミド (88mg) のアセトニトリル溶液 (20ml) にN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (151mg) を加え、室温で3時間撹拌した。析出した固体を濾去し、濾液を (S)ー3ー[(2S,3R,4R,5S)ー5ーアミノー2,3,4,6ーテトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 (化合物5) (239mg) とトリエチルアミン(0.097ml) およびジメチルホルムアミド (70ml) の混合物に加えた。室温で16時間撹拌後、減圧 濃縮した。残渣に4N塩化水素酢酸エチル溶液 (20m

1)を加え、室温で1時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールージエチルエーテルから再結晶し、標記化合物(123mg)を得た。

¹H-NMR (DMSO-d₆) δ:0.70-1.00(12H, m), 1.00-2.20(4H, m), 2.50-2.80(2H, m), 2.86(3/2H, s), 2.89(3/2H, s), 3.00-5.30(9H, m), 7.10-7.40(5H, m)。 【0183】実施例96

(S) -3 - [(2S, 3R, 4R, 5S) -5 - (N)]- ((S) -2-アミノー3-メチルプチル) -L-ロ イシル) アミノー2, 3, 4,6ーテトラヒドロキシへ キサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 N-tert-プトキシカルボニル-L-バリナール (24 0 mg) \geq (S) -3-[(2 S, 3 R, 4 R, 5 S)]-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5- (L-ロイ シル) アミノヘキサノイル] アミノー3-フェニルプロ ピオン酸 ジフェニルメチルエステル (278mg) の メタノール溶液(10ml)に水素化シアノホウ素ナト リウム (63mg) を0℃で加え、0℃で2時間、室温 で18時間撹拌した。反応液を減圧濃縮し、残渣をフラ ッシュシリカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢 酸エチル:メタノール=20:1で溶出した。目的物を 含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣に4N塩化水素酢酸 エチル溶液(10m1)を加え、室温で1時間撹拌し た。反応液を減圧濃縮し、残渣をダイアイオンHP-2 OSSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニ トリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮 し、残渣をメタノールージエチルエーテルから再結晶 し、標記化合物(25mg)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆+3%TFA) δ:0.85-1.10 (6H, m), 1.40-2.60 (4H, m), 2.70-2.90 (2H, m), 2.90-5.40 (9H, m), 7.20-7.45 (5H, m), 8.00-8.40 (2H, m)。

【0184】実施例97

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-((S) -2-(L-ノルバリル) アミノー4ーペンテノイル) アミノーキサノイル] アミノー4ーペンテノイル) アミノーキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 N-tertープトキシカルボニルーLーノルバリン (54 mg) とNーヒドロキシコハク酸イミド (29 mg) のアセトニトリル溶液 (1 m1) にN, N'ージシクロヘキシルカルボジイミド (52 mg) を加え、室温で3時間撹拌した。析出した固体を濾去し、濾液を減圧濃縮した。残渣をジメチルホルムアミド (8 m1) に溶解した。残渣をジメチルホルムアミド (8 m1) に溶解した。残渣をジメチルホルムアミド (8 m1) に溶解した。残渣をジメチルホルムアミト (8) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -5-((S) -2-アミノー4ーペンテノイル) アミノー2, 3, 4,6-テトラヒドロキシヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 (110 mg) を加え、室温で20時間撹拌

した。減圧濃縮後、残渣に4N塩化水素酢酸エチル溶液 (10ml)を加え、室温で1時間撹拌した。反応液を 域圧濃縮し、残渣をダイアイオンHP-20SSカラム クロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧濃縮し、残渣をメタノールージエチルエーテルから再結晶し、標記化合物 (56mg)を得た。

 1 H-NMR (DMSO-d₆) δ : 0.86(3H, t, J=7.0H z), 1.20-1.80(4H, m), 2.20-2.90(4H, m), 3.30-5.90(12 H, m), 7.10-7.45(5H, m), 7.54(1H, d, J=7.8Hz), 8.28(1 H, d, J=12.8Hz),

【0185】実施例98

(S) $-3-[(2S, 3R, 4R, 5S)-2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-((S)-2-(L-イソロイシル)アミノー4ーペンテノイル)アミノへキサノイル]アミノー3-フェニルプロピオン酸N-tertープトキシカルボニルーLーイソロイシンをNーtertープトキシカルボニルーLーノルバリンの代わりに用いて実施例97と同様にして、標記化合物を得た。<math>^1H-NMR(DMSO-d_6)$ $\delta:0.75-0.95(6H,m), 0.95-1.80(3H,m), 2.10-2.90(4H,m), 3.10-4.50(8H,m), 4.95-5.90(4H,m), 7.15-7.20(5H,m)。$

【0186】実施例99

(S) $-3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシー5-((S) -2-(L-メチオニル) アミノー4ーペンテノイル) アミノヘキサノイル] アミノー3ーフェニルプロピオン酸 NーtertープトキシカルボニルーLーメチオニンを NーtertープトキシカルボニルーLーノルバリンの代わりに用いて実施例 97と同様にして、標記化合物を得た。 <math>^1H-NMR(DMSO-d_6)$ $\delta:1.50-2.10(2H, m), 2.10-3.00(6H, m), 2.03(3H, s), 3.20-5.90(9H, m), 7.15-7.40(5H, m)。$

【0187】実施例100

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラアセトキシー5-(N-ベンジルオキシカルボニルーL-ロイシル) アミノヘキサノイル] アミノー3-(4-メチルフェニル) プロピオン酸 エチルエステル

(2S, 3R, 4R, 5S) - 2, 3, 4, 6-テトラアセトキシー5-(N-ベンジルオキシカルボニルー L-ロイシル) アミノヘキサン酸(<math>250mg)とN-ヒドロキシー5-ノルンボルネン-2, 3-ジカルボキシイミド(110mg)のアセトニトリル溶液(10m1)にN, N'-ジシクロヘキシルカルボジイミド(10mg)を加え、室温で1時間撹拌した。(S)-3-アミノ-3-(4-メチルフェニル)プロピオン酸エ

チルエステル (150mg) とトリエチルアミン (0. 13ml)のアセトニトリル溶液(10ml)を加え、 室温で18時間撹拌した。生成した固体を濾去した後 に、濾液を減圧濃縮した。残渣を酢酸エチル(100m 1) に溶かし、飽和食塩水 (50mlx2) で洗浄後、 無水硫酸ナトリウムで乾燥した。減圧濃縮し、残渣をシ リカゲルカラムクロマトグラフィーに付し、酢酸エチ ル:ヘキサン=2:1で溶出した。目的物を含む画分を 集めて減圧濃縮し、標記化合物(184mg)を得た。 $^{1}H-NMR$ (CD₃OD) δ : 0.89-0.96(6H, m), 1.15 (3H, q, J=7. 2Hz), 1. 45-1. 73 (3H, m), 1. 96 (3H, s), 2. 01 (3H, s), 2.04(3H, s), 2.08(3H, s), 2.28(3H, s), 2.76(1 H, dd, J=15.8Hz, 7.4Hz), 2.88(1H, dd, J=15.8Hz, 7.4Hz), 3. 80 (1H, dd, J=11. 0Hz, 7. 2Hz), 3. 99-4. 21 (7H, m), 4. 51 (1H, t, J=7.4Hz), 5. 07(2H, s), 5. 22(1H, t, J=7.4Hz), 5. 37 (2H, s), 7. 10 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 18 (2H, d, J=8. 0Hz), 7. 30-7. 36 (5H. m).

【0188】 実施例101

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラヒドロキシ-5-(L-ロイシル) アミ ノヘキサノイル] アミノ-3-(4-メチルフェニル) プロピオン酸

(S) -3-[(2S, 3R, 4R, 5S) -2, 3, 4, 6-テトラアセトキシー5-(NーベンジルオキシカルボニルーLーロイシル)アミノへキサノイル]アミノー3-(4ーメチルフェニル)プロピオン酸 エチルエステル(184mg)のメタノール溶液(10ml)に10%パラジウム炭素(100mg)を加え、水素雰囲気下室温で2時間撹拌した。触媒を濾去した後に、濾液を減圧機縮した。残渣をメタノール(10m)に溶解し、氷冷下1N水酸化ナトリウム水溶液(2.2ml)を加え、1時間撹拌した。1N塩酸(2.2ml)を加えた後に、反応液を減圧機縮した。残渣をダイアイオンHP-20SSカラムクロマトグラフィーに付し、水ーアセトニトリルで溶出した。目的物を含む画分を集めて減圧機縮し、残渣をメタノールー酢酸エチルから再結晶し、標記化合物(50mg)を得た。

 $^{1}H-NMR \ (C\,D_{3}O\,D) \quad \delta : 0.\,98-1.\,02\,(6H,\,m), \ 1.\,60$ $-1.\,85\,(3H,\,m), \ 2.\,27\,(3H,\,s), \ 2.\,67\,(2H,\,d,\,J=6.\,4Hz), \ 3.\,65 3.\,74\,(3H,\,m), \ 3.\,85-3.\,90\,(2H,\,m), \ 4.\,24-4.\,31\,(2H,\,m), \ 5.\,27\,(1H,\,t,\,J=6.\,4Hz), \ 7.\,09\,(2H,\,d,\,J=8.\,0Hz), \ 7.\,26\,(2H,\,d,\,J=8.\,0Hz),$

【0189】上述の参考例および実施例で得られた化合物の構造式を以下に示す。なお、略号「Ac」はアセチル基を意味する。

[0190]

【化24】

参考例 3 の化合物

参考例 4 の化合物

実施例 9 の化合物

実施例 10 の化合物

実施例 11 の化合物

実施例 12 の化合物

[0191]

実施例 14 の化合物

実施例 15 の化合物

実施例 16 の化合物

実施例 17 の化合物

実施例 18 の化合物

実施例 19 の化合物

[0192]

【化26】

実施例 21 の化合物

実施例 22 の化合物

実施例 23 の化合物

実施例 24 の化合物

実施例 25 の化合物

実施例 26 の化合物

[0193]

【化27】

実施例 27 の化合物

実施例 28 の化合物

実施例 29 の化合物

実施例 30 の化合物

実施例 31 の化合物

実施例 32 の化合物

実施例 33 の化合物 【0194】

失施例 34 の化合物

H-M OH OH OH

実施例 35 の化合物

HA OH OH OH

実施例 36 の化合物

H OH OH

実施例 37 の化合物

H₂N OH OH OH OH

実施例 38 の化合物

H₂N OH OH OH OH

実施例 39 の化合物

HAM OH OH OH

実施例 40 の化合物

[0195]

実施例 42 の化合物

実施例 43 の化合物

実施例 44 の化合物

実施例 45 の化合物

実施例 46 の化合物

実施例 47 の化合物

[0196]

【化30】

実施例 49 の化合物

実施例 50 の化合物

実施例 51 の化合物

実施例 52 の化合物

実施例 53 の化合物

実施例 54 の化合物

[0197]

実施例 55 の化合物

実施例 56 の化合物

実施例 57 の化合物

実施例 58 の化合物

実施例 59 の化合物

実施例 60 の化合物

実施例 61 の化合物

[0198]

実施例 62 の化合物

実施例 63 の化合物

実施例 64 の化合物

実施例 65 の化合物

実施例 66 の化合物

実施例 67 の化合物

実施例 68 の化合物

[0199]

実施例 70 の化合物

実施例 71 の化合物

実施例 72 の化合物

実施例 73 の化合物

実施例 74 の化合物

実施例 75 の化合物

[0200]

実施例 77 の化合物

実施例 78 の化合物

実施例 79 の化合物

実施例 80 の化合物

実施例 81 の化合物

実施例 82 の化合物

[0201]

実施例 84 の化合物

実施例 85 の化合物

実施例 86 の化合物

実施例 87 の化合物

実施例 88 の化合物

実施例 89 の化合物

[0202]

実施例 90 の化合物

実施例 91 の化合物

実施例 92 の化合物

実施例 93 の化合物

実施例 94 の化合物

実施例 95 の化合物

実施例 96 の化合物

[0203]

.【化37】

実施例 97 の化合物

実施例 98 の化合物

実施例 99 の化合物

実施例 100 の化合物

実施例 101 の化合物

【0204】実験例1

ヘリコバクター・ピロリ (Helicobacter pylori) に対する in vitro 抗菌活性試験

被験菌として、ヘリコバクター・ピロリ (NCTC 11637) 菌を使用し、HC-70I (化合物1) および HC-70II (化合物2) の抗菌活性は以下の方法 [寒天希釈 (Agar Dilution) 法] によって測定した。HC-70I および HC-70II をジメチルスルホキシドに溶解し、滅菌蒸留水で2倍ずつ医院的に発知することによって狭いサン

び HC-70II をジメチルスルホキシドに溶解し、滅菌蒸留水で2倍ずつ段階的に希釈することによって被験サンプルを調製した。培地として7%馬血液加 Brucella ag ar を使用し、調製した被験サンプル2ミリリットルを、各々7%馬血液加 Brucella agar 1 8ミリリットルと混和することによって、測定用平板を作製した。ヘリコバクター・ピロリ菌は、2.5%牛胎児血清添加 Brucella broth 培地を使用して、CampyPakTM(BBLR Beckton Dickinson Microbiology Systems)を挿入したガスパックジャー中で、37℃、20時間振盪培養して、種菌液とした。2.5%牛胎児血清添加 Brucella broth 培地を用いて約10⁶ CFU/mlに調整した菌液5マイクロリットルを、各々の測定用平板に接種し、Camp

yPakTMと水を含ませた脱脂綿を挿入したガスパックジャー中で、3.7 $^{\circ}$ $^{\circ}$ $^{\circ}$ 4 日間培養した。培養後、菌株の発育を肉眼で観察し、菌株の発育が観察されない最低濃度を該被験化合物のMIC値(最小発育阻止濃度)とした。HC-70Iおよび HC-70IIは各々、 $0.025(\mu g/m 1)$ のMIC値を示した。

【0205】実験例2

in vivo 抗菌活性試験

マウス(Crj:ICR、雄、5週齢)を20時間絶食させた後、ヘリコバクター・ピロリTN2F4をマウス当たり10^{7.79} CFU臂内に接種した。感染11日後から0.5%メチルセルロース水溶液に懸濁した被験化合物の50mg/kgを1日朝夕2回、2日間経口投与した。最終投与翌日に感染マウスの胃を摘出して破砕し、その10倍希釈系列を活性炭添加変法 Skirrow 培地に接種して微好気条件下37℃で4日間培養を行い、菌の発育の有無をもとに除菌効果を求めた。結果を〔表1〕に示す。なお、細菌数は平均±標準誤差で表し、対照群に対して Dunnett 検定を行った。

[0206]

検体	投与用量 (mg/kg)	除東平 (%)	細菌検索 (LogCFU/胃壁)
対照 (0.5%メチルセルロ	-ス溶液)0	0/4 (0)	4. 67 ± 0. 06
HC-7011-HC1	50	4/4 (100)	ND .
HC-70III	50	4/4 (100)	ND

〔表1〕に示す通り、HOLPOFI向温酸盤が化合物 4)およ び HC-70III (化合物3) は50mg/kg投与では1 00%の除菌率が達成された。従って、ヘリコバクター ・ピロリ感染に起因する胃炎、胃潰瘍、十二指腸潰瘍、 胃癌の予防および治療に本発明製剤が有効であることが 分かる。

【0207】実験例3

in vivo 抗菌活性試験

スナネズミ (MON/Jms/Gbs、雄、5週齢)を20時間絶食 させた後、ヘリコバクター・ピロリTN2GF4を10 7.58 CFU胃内に接種した。 感染 4 週間後から、0. 5%メチルセルロース水溶液に懸濁した被験化合物 (前

述の実施例47の化合物) の30mg/kgを1日朝タ 2回、2日間経口投与した。 最終投与翌日に該感染ス ナネズミの胃を摘出し、これを3mlのブルセラ液(bruc ella broth) 中で破砕し、その破砕物の段階希釈系列を 活性炭添加変法 Skirrow 培地に接種して微好気条件下 37℃で4日間培養を行い、菌の発育の有無をもとに除 菌効果を求めた。結果を〔表2〕に示す。なお、細菌数 は平均±標準誤差で表し、対照群に対して Dunnett 検 定を行った。

[0208] 【表2】

	検体	没与用量	除菌率	細菌検索
		(mg/kg)	(%)	(Log C F U/胃壁)
)照仗	0.5%メチルセルロース溶	夜) 0	0/3 (0)	6.05 ± 0.08
実施例4	17の化合物	30	2/4 (50)	2. 23 ± 0. 44 **

[表 2] に示す通り、実施例 4.7 の化合物 3 0 m g / k セルロース 整濁液(表中、HC-70II 懸濁液と表記)を、HCgを1日2回、2日間の投与により、感染微生物の数を 減少させることができた。感染スナネズミ 4 匹のうち 2 匹において除菌が達成された。

【0209】実験例4

ヘリコバクター・ピロリ感染4週後のスナネズミ (MON/J ms/Gbs) に後述の製剤

実施例3で得られたHC-70II含有胃粘膜付着性製剤(表 中、HC-70II AdMMS-1と表記)、HC-70II含有0.5%メチル 70IIとしてAdMMS-1は3mg/kg、HC-70II懸濁液は10mg/k gとなるようにそれぞれ一日2回7日経口投与した。 最 終投与16時間後に胃を摘出し、胃破砕物をHELICOBACTER PYLORI選択培地に接種して微好気下に4日間培養後、 生菌数を測定した。結果を〔表3〕に示した。

[0210] 【表3】

製剤	投与量(mg/kg)	生菌数 (Log CPU/gastric wall)
Control	0	6. 69±0. 19
HC-7011 AdMMS-1	3	4.11±1.08
HC-7011 懸濁被	10	4. 09±0. 80

〔表3〕から明らかな通り、HC-70II含有胃粘膜付着性 製剤は懸濁液の1/3の投与量で同等のHELICOBACTER PYLORI除菌効果を示した。

【0211】製剤実施例1

本発明化合物またはその塩を有効成分として含有してな る、ヘリコバクター・ピロリ感染症治療剤として使用す る場合、次のような処方によって製造することができ

る。

1. カプセル剤

(1) HC-701 ·	100mg
(2) ラクトース	90mg
(3) 微結晶セルロース	70mg
(4) ステアリン酸マグネシウム	10mg

(1)、(かど(すめ全量および(4)の1/2を混和 2 円 後、 顆粒化する。これに残りの(4)を加えて全体をゼラチン カプセルに封入する。

2. 錠剤

(1)	HC-701	100mg
(2)	ラクトース	35mg
(3)	コーンスターチ	150mg
(4)	微結晶セルロース	30mg
(5)	ステアリン酸マグネシウム	5 m g
(1)	19年(3)の全量および(4)の2	/3 to \$ 2,0 mg1

(1)、(2) (3) の全量および(4) の 2 / 3 おまがもりが1 / 2 を混和した後、顆粒化する。これに残りの(4) および(5) をこの顆粒に加えて錠剤に加圧成型する。

【0212】製剤実施例2

硬化ヒマシ油(フロイント産業(株)、商品名 ラブリワックス101)40gおよびべへン酸へキサ(テトラ)グリセリド(阪本薬品(株)、商品名 HB-310)39gを秤量し、85℃に加温溶解した。これにHC-70IIを1gついでアクリル酸系重合体(和光純薬(株)、商品名 ハイビスワコー104)10g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(信越化学工業(株)、商品名 L-HPC)10gを順次添加し、85℃に保って2時間撹拌し分散させた。溶融混合物を2700rpmで回転している直径15cmのアルミ製ディスクに50g/分の速度で滴下することにより42メッシュの篩を通過する球状の細粒剤が得られた。

【0213】製剤実施例3

硬化ヒマシ油(フロイント産業(株)、商品名 ラブリワックス101)20gおよびベヘン酸ヘキサ(テトラ)グリセリド(阪本薬品(株)、商品名 HB-310)59gを秤量し、85℃に加温溶解した。これにHC-70IIを1gついでアクリル酸系重合体(和光純薬(株)、商品名 ハイビスワコー104)10g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(信越化学工業(株)、商品名 L-HPC)10gを順次添加し、85℃に保って2時間撹拌し分散させた。溶融混合物を2700rpmで回転している直径15cmのアルミ製ディスクに50g/分の速度で滴下することにより42メッシュの篩を通過する球状の細粒剤が得られた。

【0214】製剤実施例4

ベヘン酸ヘキサ (テトラ) グリセリド (阪本薬品

(株)、商品名 HB-310) 69gを秤量し、80℃に加温溶解した。これにHC-70IIを1gついでアクリル酸系重合体(和光純薬(株)、商品名 ハイビスワコー104)10g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(信越化学工業(株)、商品名 L-HPC)20gを順次添加し、80℃に

保って2時間撹拌し分散させた。溶融混合物を2400rpmで回転している直径15cmのアルミ製ディスクに50g/分の速度で滴下することにより42メッシュの篩を通過する球状の細粒剤が得られた。

【0215】製剤実施例5

硬化ヒマシ油(フロイント産業(株)、商品名 ラブリワックス101)30gおよびベヘン酸ヘキサ(テトラ)グリセリド(阪本薬品(株)、商品名 HB-310)49gを秤量し、85℃に加温溶解した。これにHC-70IIを1gついでアクリル酸系重合体(和光純薬(株)、商品名 ハイビスワコー104)10g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(信越化学工業(株)、商品名 L-HPC)10gを順次添加し、85℃に保って2時間撹拌し分散させた。溶融混合物を2700rpmで回転している直径15cmのアルミ製ディスクに50g/分の速度で滴下することにより42メッシュの篩を通過する球状の細粒剤が得られた。

【0216】製剤実施例6

硬化ヒマシ油(フロイント産業(株)、商品名 ラブリワックス101)20gおよびベヘン酸ヘキサ (テトラ) グリセリド (阪本薬品 (株)、商品名 HB-310)59gを秤量し、85℃に加温溶解した。これにHC-70IIを1gついでアクリル酸系重合体の塩 (BFグッドリッチ、商品名 EX-214)10g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース (信越化学工業 (株)、商品名 L-HPC) 10gを順次添加し、85℃に保って2時間撹拌し分散させた。溶融混合物を2700下mで回転している直径15cmのアルミ製ディスクに50g/分の速度で滴下することにより42メッシュの篩を通過する球状の細粒剤が得られた。

【0217】製剤実施例7

ベヘン酸ヘキサ(テトラ)グリセリド(阪本薬品

(株)、商品名 HB-310) 60gを秤量し、80℃に加温溶解した。これにHC-70IIを30gついでアクリル酸系重合体(和光純薬(株)、商品名 ハイビスワコー104)6g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(信越化学工業(株)、商品名 LH-31)4gを順次添加し、80℃に保って2時間撹拌し分散させた。溶融混合物を3960rpmで回転している直径15cmのアルミ製ディスクに50g/分の速度で滴下することにより42メッシュの篩を通過する球状の細粒剤が得られた。

【0218】製剤実施例8

ベヘン酸ヘキサ (テトラ) グリセリド (阪本薬品 (株)、商品名 HB-310) 50gおよび硬化ヒマシ油 (フロイント産業 (株)、商品名 ラブリワックス101) 10gを秤量し、85℃に加温溶解した。これにHC-70IIを30gついでアクリル酸系重合体 (和光純薬 (株)、商品名ハイビスワコー104) 6g、低置換度ヒドロキシブロピルセルロース (信越化学工業 (株)、商品名 LH-31) 4gを順次添加し、85℃に保って2時間撹拌し分散させた。溶融混合物を3960rpmで回転している直径15cmのアルミ製ディスクに50g/分の速度で滴下することにより4

2/119メッシュの球状の細粒剤が得られた。

【0219】製剤実施例9

ベヘン酸ヘキサ (テトラ) グリセリド (阪本薬品・

(株)、商品名 HB-310) 60gを秤量し、80℃に加温溶解した。これにHC-70IIを30gついでアクリル酸系重合体の塩(BFグッドリッチ、商品名 EX-214) 6g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース(信越化学工業(株)、商品名 LH-31) 4gを順次添加し、80℃に保って2時間撹拌し分散させた。溶融混合物を3960rpmで回転している直径15cmのアルミ製ディスクに50g/分の速度で滴下することにより42メッシュの篩を通過する球状の細粒剤が得られた。

【0220】製剤実施例10

べヘン酸ヘキサ(テトラ)グリセリド(阪本薬品

(株)、商品名 HB-310) 50gおよび硬化ヒマシ油 (フロイント産業 (株)、商品名 ラブリワックス101) 10gを秤量し、85℃に加温溶解した。これにHC-70IIを30gついでアクリル酸系重合体の塩 (BFグッドリッチ、商品名 EX-214) 6g、低置換度ヒドロキシプロピルセルロース (信越化学工業 (株)、商品名 LH-31) 4gを順次添加し、85℃に保って2時間撹拌し分散させた。溶融混合物を3960rpmで回転している直径15cmのアルミ製ディスクに50g/分の速度で滴下することにより42/119メッシュの球状の細粒剤が得られた。

[0221]

【発明の効果】本発明化合物 (I) は、ヘリコバクター・ピロリに代表されるヘリコバクター属菌に対して極め

て特異的な強い抗菌活性を有する。従って、化合物

(I) を使用すれば、ヘリコバクター属菌 (特にヘリコ バクター・ピロリ)に対する従来の抗菌剤の有効量より 非常に少ない投与量で望ましい抗ヘリコバクター・ピロ リ剤としての効果を得ることができる。化合物 (I) は、ヘリコバクター属菌に起因する十二指腸潰瘍、胃潰 瘍、慢性胃炎、胃癌等の各種の疾患の予防又は治療に有 効であり、ヘリコバクター・ピロリは潰瘍を再発させる 大きな原因でもあるため、化合物 (I) は、潰瘍の再発 防止にも有効である。また、化合物 (I) は、スタフィ ロコッカス属またはバチルス属等のグラム陽性菌、およ びエシェリヒア属、シウドモナス属、プロテウス属、ク レビシエラ属、セラチア属、サルモネラ属、シテロバク ター属およびアルカリゲネス属などのようなグラム陰性 菌に対する抗菌作用を示さない。従って、化合物 (I) は、ヘリコバクター属細菌の疾患の予防又は治療に選択 的に有効であり、その他の細菌および真菌類への影響が 極めて少なく、副作用のない安全な薬剤として使用しう る。本発明のでは薬物の投与量を単独投与に比べ、2分 の1から20分の1程度に減量できる可能性がある。

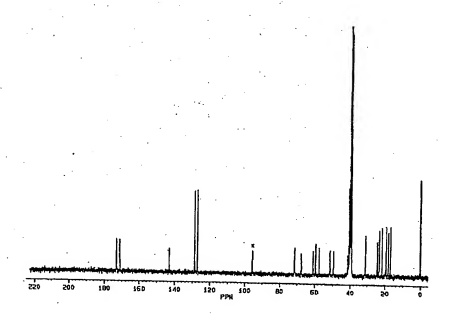
【図面の簡単な説明】

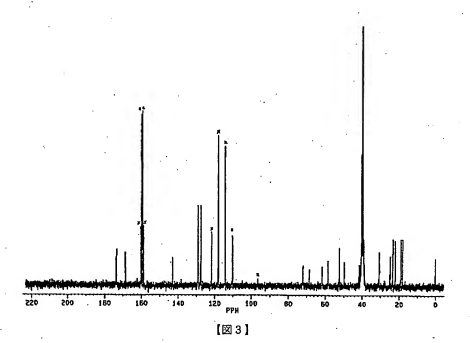
【図1】図1は実施例2で得られたHC-70Iの ^{13}C -NMRスペクトル図を示す。

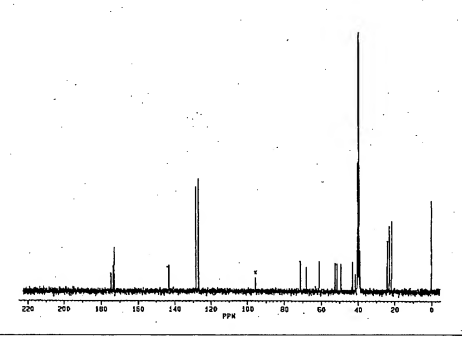
【図2】図2は実施例1で得られた HC-70II の ¹³C-NMRスペクトルを示す図である。

【図3】図3は実施例1で得られた HC-70III の ¹³C - NMRスペクトルを示す図である。

[図1]







フロントページの続き

(51) Int. Cl. ⁶	•	識別記号		FI	•
A 6 1 K	31/40			A 6 1 K	31/40
	38/00	•		C 0 7 C	231/02
C 0 7 C	231/02				237/22
	237/22		 •	C 0 7 D	207/16
C 0 7 D	207/16			C 0 7 K	5/062

C07K C12N C12P //(C12N	5/062 5/065 5/078 1/20 21/02 1/20	5/065 5/078 C 1 2 N 1/20 Å C 1 2 P 21/02 A A 6 1 K 37/02
C12R	1:07)	
(72)発明者	中埜 芳孝 大阪府摂津市新在家1丁目8番5号	(72)発明者 伊澤 幹夫 兵庫県尼崎市塚口町1丁目22番1-502号
(72) 発明者	神山 圭司 大阪府茨木市松ケ本町 5番41号 レジオン	(72)発明者 秋山 洋子 滋賀県近江八幡市鷹飼町498番地11-803号
	小島306号	(72)発明者 錦見 裕司 兵庫県西宮市両度町 5 番 1 - 201号